

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej  
ul. Limanowskiego 20/22  
63-400 Ostrów Wielkopolski

Ostrów Wielkopolski, dnia 21.05.2024 r.

**Otrzymują:**

- strona prowadzonego postępowania

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/907827>

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na Dostawę aparatury i sprzętu medycznego dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz Pracowni Rentgenodiagnostyki wraz z modernizacją pomieszczeń celem realizacji zadania inwestycyjnego pn.: „Doposażenie SOR i Pracowni Rentgenodiagnostyki oraz modernizacja pomieszczeń w celu instalacji i uruchomienia sprzętu medycznego”**  
**Oznaczenie sprawy: FDZP.226.10.2024**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podst. art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r - Prawo zamówień publicznych, udziela następujących wyjaśnień:

**Zestaw pytań nr 1**

Pytanie 1: poz. 10

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, w której kopuły wykonane są z utwardzanego tworzywa sztucznego ABS wzmocnianego włóknem szklanym z aluminiowymi segmentami wewnętrznymi odprowadzającymi ciepło? Osłony modułów LED wykonane są z polikarbonatu z osłoną silikatu, który zapobiega powstawaniu rys i chroni przed agresywnymi środkami dezynfekcyjnymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

Pytanie 2: poz. 11

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu powłoki antybakteryjnej? Oferowane przez nas lampy operacyjne posiadają specjalnie opracowaną konstrukcję obudowy (brak szczelin i widocznych połączeń śrubowych) gwarantując w ten sposób łatwe czyszczenie i dezynfekcję powszechnie stosowanymi środkami.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

Pytanie 3: poz. 13

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, która wyposażona jest w 9 modułów, składających się z 15 diod LED każdy, co łącznie daje 135 diod LED w czaszy lampy? Moduły LED wyposażone są w specjalnie opatentowaną soczewkę, która tworzy zarówno bezcieniowe jak i głębokie doświetlenie. Obliczone komputerowo systemy optyczne pozwalają na równomierne oświetlenie pola operacyjnego, wykluczając efekt tęczy i nie powodując efektu oślepienia operatora podczas pracy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

Pytanie 4: poz. 14

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, w której czasza główna oraz czasza satelitarna posiadają po 135 diod LED? Wymiana źródeł światła (modułów LED) odbywa się bez konieczności otwierania obudowy czaszy, tym samym może być przeprowadzona przez technika Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

Pytanie 5: poz. 15

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, w której regulacja płamy świetlnej d10 dla czaszy głównej i satelitarnej za pomocą sterylizowanego uchwytu umieszczonego centralnie lub z panelu odbywa się w zakresie 18-27cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

Pytanie 6: poz. 16

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, która wyposażona jest w dotykowy sterownik ścienny o rozmiarze 5", za pomocą którego możliwa jest obsługa obu czasz, oraz kamery (zainstalowanej w przeszłości)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

Pytanie 7: poz. 32

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, w której możliwość opuszczania lampy na przegubie łączącym ramie sprężyste z ramieniem horyzontalnym odbywa się w zakresie 50°? Parametr ten w praktyce nie ma większego znaczenia. Większość producentów ramion sprężystych zapewnia regulację góra / dół w zakresie 45-50°.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

Pytanie 8: poz. 34

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, w której kopuły lampy nie posiadają możliwości obrotu o 360 stopni w dwóch osiach poziomych?

Parametr ten w praktyce nie ma większego znaczenia

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

Pytanie 9: poz. 39

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, której grubość czasz wynosi 700 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że omyłkowo wpisał w pozycji 39, iż grubość czasz ma wynosić max. 610 mm zamiast 61 mm. W związku z tym, Zamawiający domniemywa, iż wykonawca w powyższym pytaniu miał na myśli dopuszczenie lampy operacyjnej, której**

**grubość czasz wynosi 70 mm a nie 700 mm. Jeśli wykonawca miał na myśli 70 mm, to Zamawiający dopuszcza taką grubość pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

**Zamawiający załącza zmodyfikowany zał. 1 A do Swz w zakresie pakietu nr 3 poz.39, na którym należy złożyć ofertę.**

## **Zestaw pytań nr 2**

Pytania dotyczą pkt od 115 do 129, pakiet 5 zał 1A do SWZ

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści bezwkładowy, trzykanałowy, tłokowy (nie pompa) wstrzykiwacz środka kontrastowego Medrad Centargo do badań metoda tomografii komputerowej?

**PARAMETRY I FUNKCJE WSTRZYKIWACZA:**

- System o gwarantowanej sterylności zestawu dziennego przez 24 godziny
- Dwa źródła środka kontrastowego i jedno soli fizjologicznej
- Ostrza typu spike o 24-godzinnej gwarancji sterylności zintegrowane z zestawem dziennym z możliwością wymiany w razie konieczności bez wymiany całego zestawu dziennego
- Mocowana zatraskowo linia pacjenta
- Automatyczne odpowietrzanie systemu przed badaniem oraz automatyczne wypełnienie linii pacjenta po każdej wymianie
- Iniekcje wielofazowe z możliwością zaprogramowania do 60 faz na jeden protokół badania
- Pojemnik na płyny do odpowietrzania wbudowany w urządzenie
- Dwa ekrany sterujące z intuicyjnym interfejsem użytkownika połączone za pomocą Wi-Fi
- Interfejs użytkownika w języku polskim
- Instrukcja postępowania dla użytkownika wyświetlana na ekranie sterującym
- Zasilanie sieciowe i akumulatorowe, minimalny czas pracy baterii 16 godzin lub 60 iniekcji
- Wbudowane w system ogrzewacze środka kontrastowego?
  - Maksymalne, prograowalne ciśnienie 300PSI
  - System wykrywający zmianę wężyka pacjenta po skończonej iniekcji, uniemożliwiający wykonanie kolejnego badania na tym samym wężyku.
  - Możliwość pracy z materiałami zużywalnymi o certyfikowanej sterylności przez 24 h niezależnie od ilości wykonanych iniekcji oraz zużytego środka kontrastowego czy NaCl.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

Pytanie2

Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia wstrzykiwacza gwarantującego stabilną i zwartą geometrię bolusa środka kontrastowego oraz utrzymanie zadanej prędkości przepływu przez cały okres trwania iniekcji bez fluktuacji z potwierdzeniem powyższego w dokumentach?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga cechy bezpieczeństwa polegającej na automatycznym odpowietrzeniu układu natychmiast po instalacji drenu dla kolejnego pacjenta i systemu „wet to wet connection”- dodatkowy przycisk bezpieczeństwa dla operatora umożliwiający ręczne dozowanie NaCl bezpośrednio przed połączeniem drenu wstrzykiwacza z wenflonem pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

Pytanie 4

„Czy zamawiający będzie wymagał aby wstrzykiwacz został objęty zdalnym nadzorem serwisowym poprzez łącze internetowe? Połączenie obejmuje kontrolę poszczególnych modułów wstrzykiwacza w czasie rzeczywistym i kontrolę historii aktywności systemu wraz z logami błędów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań, nie wymaga**

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga funkcji proaktywnego odpowietrzania systemu metoda próżniową? Uzasadnienie: Metoda proaktywnego odpowietrzania, w odróżnieniu od reaktywnej kontroli polegającej na pasywnym monitorowaniu obecności powietrza, polega na całkowitym, automatycznym usunięciu powietrza z zestawu przed wykonaniem iniekcji. Pozwala to uniknąć sytuacji kiedy iniekcja jest przerywana przez czujniki pasywne i/lub przerwanie iniekcji wynika z powodu fałszywie dodatniego wykrycia powietrza.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań, nie wymaga**

### Zestaw pytań nr 3

1.

#### SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

#### Rozdział III OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA ORAZ INFORMACJE O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH

#### DOWODOWYCH

4. Przedmiotowe środki dowodowe:

4.1 Dokumenty w języku polskim dopuszczające do stosowania jako wyrób medyczny w służbie zdrowia na terenie RP – zgłoszenie/powiadomienie oferowanego wyrobu do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

4.2 Aktualne certyfikaty i / lub deklaracje potwierdzające spełnienie odpowiednich dla wyrobu medycznego norm i dyrektyw, uwzględniając w szczególności wymagania UE. Deklaracja zgodności lub zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego oznaczonego znakiem zgodności CE.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia do oferty Wykonawca dołączy przedmiotowe środki dowodowe: karty katalogowe wystawione przez producenta (broszury techniczne, instrukcje, foldery, dokumentacje techniczne) oferowanych rozwiązań co najmniej w zakresie potwierdzającym spełnianie wymagań z opisu przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga**

2.

#### SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

#### (ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW

#### TECHNICZNO-UŻYTKOWYCH W TYM PARAMETRÓW STANOWIĄCYCH KRYTERIUM OCENY OFERT)

#### PAKIET NR 7

#### WÓZEK TRANSPORTOWY LEŻĄCY

załącznik nr 1A do SWZ; Pkt 2.

#### III. POZOSTAŁE; Pkt.1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości sprzęt medyczny jako przedmiot umowy,

fabrycznie nowe, nie rekondycjonowane, nie powystawowe, rok produkcji co najmniej 2023r.,

pozbawione wad, gotowe do użytkowania bez żadnych dodatkowych nakładów ponoszonych ze strony Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3.

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA  
(ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW  
TECHNICZNO-UŻYTKOWYCH W TYM PARAMETRÓW STANOWIĄCYCH  
KRYTERIUM OCENY OFERT)

PAKIET NR 8

WÓZEK SIEDZĄCY

załącznik nr 1A do SWZ

I. WÓZEK SIEDZĄCY 5 SZTUK – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE; Pkt 2.

III. POZOSTAŁE; Pkt.1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości sprzęt medyczny jako przedmiot umowy,

fabrycznie nowe, nie rekondukcjonowane, nie powystawowe, rok produkcji co najmniej 2023r., pozbawione wad, gotowe do użytkowania bez żadnych dodatkowych nakładów ponoszonych ze strony Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## Zestaw pytań nr 4

Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ/PAKIET NR 3 LAMPA OPERACYJNA

1. Czy Zamawiający dopuści kopuły lampy zawieszane na obrotowych wysięgnikach dwuramiennych, każdy o długości: 190cm (czasza główna) oraz 180cm (czasza satelitarna)? – dotyczy l.p. 5

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. Czy Zamawiający dopuści lampę w której moduły rozmieszczone są równomiernie wewnątrz czaszy (każdy moduł o tych samych właściwościach). Moduły składające się z soczewek odbijających padające na nie światło diod gwarantując wysoką jednolitość światła. Każdy z 6 modułów złożony z 12 soczewek (24 diod)? – dotyczy l.p. 13

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czaszy głównej i satelitarnej, w których matryce diodowe złożone są z 144 punktów LED? – dotyczy l.p. 14

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. Czy Zamawiający dopuści światło ENDO (kolor zielony) i przyzna temu rozwiązaniu, jako równoważnemu 10 pkt? – dotyczy l.p. 20

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań, nie zmienia punktacji.**

5. Czy Zamawiający dopuści zużycie energii dla obu czasz na poziomie 280W? – dotyczy l.p. l.p. 28

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Czy Zamawiający dopuści możliwość opuszczania lampy w zakresie 50° na przegubie łączącym ramiona? – dotyczy l.p. 32

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

7. Proszę o potwierdzenie, że w punkcie 39 Zamawiającemu chodzi o średnicę czasz a nie o grubość? Jeśli punkt ten dotyczy jednak grubości czasz i parametr ten miał wynosić 61mm (zamiast 610mm) to proszę o dopuszczenie grubości czaszy 85mm.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza oczywistą omyłkę, chodzi o grubość czasz max. 61 mm, Zamawiający załącza zmodyfikowany zał. 1 A do Swz w zakresie pakietu nr 3 poz.39, na którym należy złożyć ofertę. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza grubość czasz 85 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

## Zestaw pytań nr 5

Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ/PAKIET NR 3 LAMPA OPERACYJNA

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 74 dni? Proponowany termin wiąże się z długością procesu produkcyjnego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 74 dni od dnia podpisania umowy.**

**Zamawiający załącza zmodyfikowany zał. 1 A do Swz w zakresie pakietu nr 3 w pkt III.10, na którym należy złożyć ofertę oraz zmodyfikowany wzór umowy. Ponadto załącza ogłoszenie o zmianie ogłoszenie w zakresie zmiany terminu realizacji zamówienia.**

## Zestaw pytań nr 6

Na podstawie przepisu art. 135 ust. 1 ustawy z 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą PZP”, zwracamy się o wyjaśnienie treści następujących postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwanej dalej również „SWZ”, w następującym zakresie dotyczącym pakietu nr 10:

### 1. Dotyczy Rozdział IX SWZ w zakresie pakietu nr 10

Wnosimy o potwierdzenie, że Wykonawca może złożyć ofertę oraz inne dokumenty składane wraz z ofertą w ten sposób, że dokumenty te zostaną skompresowane do jednego pliku (folderu, katalogu elektronicznego) w formacie .zip, a następnie ten katalog zostanie podpisany przez wykonawcę jednym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, przy czym poszczególne dokumenty zawarte w skompresowanym katalogu nie będą oddzielnie podpisane.

Wskazujemy, że w myśl §8 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji

elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie taki sposób złożenia oferty i innych dokumentów w postępowaniach przetargowych jest dopuszczalny.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, z zastrzeżeniem, że jeżeli w skompresowanym pliku poszczególne dokumenty, powinny być podpisane przez różne upoważnione osoby to skompresowany plik winien być podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wszystkie te osoby.**

**Ponadto, Zamawiający informuje, iż dokumenty należy złożyć zgodnie z wymaganiami jakie nakłada na wykonawcę §6 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie.**

2. **Dotyczy §4 ust. 4 Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

Wnosimy skrócenie terminu płatności do 30 dni.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

3. **Dotyczy §3 ust. 9 Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

Wnosimy o wydłużenie czasu reakcji do 2 dni roboczych od chwili zgłoszenia telefonicznego lub e-mail.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

4. **Dotyczy §3 ust. 10 Załącznika nr 2 SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

Wnosimy o wydłużenie czasu naprawy do 10 dni roboczych od zgłoszenia awarii.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. **Dotyczy §3 ust. 9 i 10 Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

Wnosimy o potwierdzenie, że wyznaczony termin na naprawę lub czas reakcji nie będą w dni ustawowo wolne od pracy i soboty.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

6. **Dotyczy §3 ust. 14 Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12) oraz Rozdział II punkt 1 Załącznika nr 1A do SWZ dot. Pakietu 10 Aparat EEG**

Wnosimy o potwierdzenie, że przeglądy okresowe mogą zostać wykonane przez Wykonawcę w terminach określonych przez producenta w dokumentach dotyczących urządzenia. Jeżeli producent nie wymaga przeglądów przynajmniej raz w roku, to przeglądy mogą zostać wykonane w terminach określonych przez producenta (np. rzadziej niż raz na rok).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

7. **Dotyczy §7 ust. 2 Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

Wnosimy o naliczanie kar umownych od poziomu wynagrodzenia netto wykonawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

8. **Dotyczy §7 ust. 2 lit. b) Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

Wnosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie naliczał tej kary umownej, jeżeli wykonawca zapewni urządzenie zastępcze, o parametrach określonych w umowie.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

9. **Dotyczy §8 ust. 2 Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

Wnosimy o określenie przez zamawiającego **zamkniętego** katalogu okoliczności **umownego** odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania umowy przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

10. **Dotyczy §8 ust. 2 Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**



Wnosimy o zmianę postanowienia na następujące: „Odstąpienie od umowy z przyczyn wskazanych w ust. 2 pkt a, b, c, d, przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami.”

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**11. Dotyczy §1 ust. 5 Załącznika nr 2 do SWZ – wzór umowy ( dla pakietów nr 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

Wnosimy o odstąpienie przez Zamawiającego od obowiązku zawarcia przez Wykonawcę umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych. Wykonanie przedmiotu umowy, w tym świadczenie usług gwarancyjnych lub serwisowych nie wymaga transferu danych do Wykonawcy.

Wykonanie przedmiotu umowy, w tym przeprowadzenie serwisu lub naprawy urządzenia nie wymaga zapoznawania się przez wykonawcę z danymi osobowymi zgromadzonymi w urządzeniu. Należyte wykonanie przedmiotu umowy, w tym przeprowadzenie serwisu lub naprawy jest możliwe, gdy wykonawca nie będzie mieć dostępu do danych osobowych. Urządzenie, które ma podlegać serwisowi, umożliwia przed przystąpieniem do serwisu utworzenie pustej bazy danych lub pseudonimizację danych osobowych. Zabiegi te spowodują, że wykonawca nie będzie miał możliwości zapoznania się z danymi osobowymi i nie będzie ich przetwarzał. Przed przystąpieniem do serwisu lub naprawy udzielimy Zamawiającemu wszelkich wyjaśnień związanych z prawidłowym przygotowaniem urządzenia. W procesie ochrony danych osobowych na administratorze spoczywa obowiązek minimalizowania operacji przetwarzania danych osobowych, czemu może służyć odpowiednie przygotowanie urządzenia przed serwisem lub naprawą, tak aby osoby, które nie mają potrzeby przetwarzania danych osobowych, tych danych nie przetwarzały.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**12. Dotyczy §3 ust. 1 lit. g) Załącznika 2a do SWZ – wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych**

Wnosimy o określenie czasu na zgłoszenie naruszenia ochrony danych osobowych na „bez zbędnej zwłoki”, bez ograniczenia w postaci 72 godz.

W myśl przepisu art. 33 ust. 2 podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je administratorowi. Przepis ten nie nakłada terminu końcowego na zgłoszenie naruszenia ochrony danych osobowych administratorowi przez podmiot przetwarzający.

**Odpowiedź: W związku z brakiem definicji „ bez zbędnej zwłoki” Zamawiający pozostaje przy zapisie pierwotnym umowy.**

## **Zestaw pytań nr 7**

Pytania do Pakietu nr 3:

1. ( dotyczy pkt 5 pakietu nr 3 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne o zasięgu ramion 180 cm i 190 cm ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

2. ( dotyczy pkt 3 pakietu nr 14 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne w których każda kopuła 160 LEDów umieszczonych po cztery w 40 odbłyśnikach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

3. ( dotyczy pkt 3 pakietu nr 14 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne w których każda kopuła 84 LEDów umieszczonych po cztery w 21 odbłyśnikach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

4. ( dotyczy pkt 3 pakietu nr 17 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne bez brudnych uchwyty, które utrudniają dezynfekcję i uczymanie w czystości kopuł ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

5. ( dotyczy pkt 3 pakietu nr 21 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne z regulacją temperatury barwowej w zakresie 3000 – 5000 K realizowaną bezstopniowo?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

6. ( dotyczy pkt 3 pakietu nr 21 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne z regulacją temperatury barwowej w zakresie 3650 – 5000 K realizowaną w 10 krokach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

7. ( dotyczy pkt 3 pakietu nr 2\* ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne w których zużycie energii dla kopuł jest nie większe niż 170 W ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

8. ( dotyczy pkt 3 pakietu nr 39 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne w których grubości kopuł wynosi od 800 mm do 1000 mm ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

## Zestaw pytań nr 8

**Dotyczy: PAKIET nr 7 - Wózek transportowy leżący – 10 szt.**

1. Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego konstrukcję wykonaną ze stali lakierowanej proszkowo opartą na 2 kolumnach cylindrycznych z gumową osłoną o gładkiej powierzchni, łatwej do dezynfekcji (jak na zdjęciu poniżej)?



**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

2. Prosimy (w pkt. 4) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka posiadającego platformę leża podzieloną na min. 2 segmenty wypełnione płytami z tworzywa HPL przeziernymi dla promieni RTG. Zgodnie z punktacją w pkt. 13 Zamawiający daje możliwość zaoferowania wózka posiadającego 3 segmenty lub więcej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

3. Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego platformę leża min. 2-segmentową wykonaną z płyt HPL (tworzywa sztuczne) zaokrąglonych (bez ostrych krawędzi i rogów), łatwych do dezynfekcji, odpornych na działanie środków chemicznych i uszkodzeń?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

4. Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie długości całkowitej wózka 2143 mm (+/- 10 mm)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

5. Czy (w pkt. 10 i 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szerokości całkowitej wózka z opuszczonymi i podniesionymi barierkami 778 mm (+/- 10 mm)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

6. Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiarów leża (przestrzeni dla pacjenta) o długości 1885 mm i szerokości 610 mm (wymiar materaca: długość 1900 mm, szerokość 650 mm)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

W wózku wymiary materaca są kluczowym elementem, jeśli chodzi o przestrzeń dla pacjenta, ponieważ pacjent zawsze będzie leżał bezpośrednio na materacu, a nie na leżu. Leże wózka składa się z kilku segmentów oraz przestrzeni konstrukcyjnej pomiędzy tymi segmentami, dlatego wymiary leża nie będą adekwatne do faktycznych wymiarów przestrzeni przeznaczonej dla pacjenta.

7. Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego min. 2 segmentowe leże całkowicie przeziernie dla promieni RTG umożliwiające wykonanie zdjęć na całej długości leża (od głowy do stóp) i możliwością włożenia kasy RTG tylko od strony wezglowia i stóp?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

8. Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, którego konstrukcja nie wymaga stosowania prześwitu między platformą leża, a ramą wózka w celu łatwego i bezpiecznego wprowadzania kasy RTG tylko od strony głowy i stóp?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

9. Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, którego konstrukcja nie umożliwia jazdy wózkiem po asfalcie?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

10. Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w centralny system hamulcowy, z jednoczesnym blokowaniem wszystkich kół co do obrotu wokół osi i toczenia; osobny system do sterowania kierunkiem jazdy?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

11. Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego centralny system blokowania kół obsługiwany z dwóch stron wózka, dźwignią nożną dwupozycyjną (jazda swobodna, hamulec) dostępną przy każdym kole; osobna dźwignia od strony nóg pacjenta do uruchomienia jazdy kierunkowej w celu szybkiego dostępu do funkcji podczas przemieszczania się z pacjentem?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

12. Czy (w pkt. 22) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w bariery boczne wykonane ze stali lakierowanej proszkowo oraz stali nierdzewnej, składane (elementy odblokowujące zaznaczone odrębnym kolorem) z gładką powierzchnią ułatwiającą prowadzenie wózka oraz nierysującą ścian?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

13. Czy (w pkt. 23) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w bariery boczne składane wzdłuż ramy leża, po opuszczeniu znajdujące się poniżej poziomu materaca w celu zagwarantowania pełnego dostępu do pacjenta i minimalizowania przerwy transferowej; na końcu wózka od strony głowy i nóg zewnętrzne elementy konstrukcyjne ramy leża osłonięte estetycznym tworzywem, które mogą służyć jako dodatkowe uchwyty do pchania/ciągnięcia wózka?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

14. Prosimy (w pkt. 23) o wyrażenie zgody na przyznanie 2 pkt. za bariery składane wzdłuż leża.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

15. Czy (w pkt. 25) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka bez możliwości uniesienia segmentu nóg?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

16. Czy (w pkt. 26) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pozycji Trendelenburga / anty - Trendelenburga regulowanej hydraulicznie w zakresie  $\pm 20^\circ$  ( $\pm 2^\circ$ ) przy użyciu pedałów nożnych z obu dłuższych stron wózka?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

17. Czy (w pkt. 29) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego haczyki na worki urologiczne?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

18. Czy (w pkt. 30) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca piankowego w pokrowcu wykonanym z tkaniny poliestrowej z ognioodporną powierzchnią poliuretanową o grubości 10 cm, mocowanego na rzepy w sposób uniemożliwiający samoczynne przesuwanie?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

19. Czy (w pkt. 31) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie teleskopowego wykonanego ze stali nierdzewnej, składanego wieszaka infuzyjnego z regulacją wysokości (montaż stały), wyposażonego w 2 haki, obciążenie do 4 kg?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

**Dotyczy: PAKIET nr 9 - Wózek reanimacyjny – 5 szt.**

20. Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego szkielet, blat górny i szuflady wykonane z wysokoodpornego tworzywa (polietylenu) charakteryzującego się wysoką wytrzymałością i trwałością? Jest to rozwiązanie tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

21. Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiarów zewnętrznych wózka: wysokości 100 cm, głębokości 61 cm, szerokości (wraz z zintegrowanym uchwytem do prowadzenia) 91 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

22. Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, w którym czoła szuflad będą posiadały przezroczyste okienka / tabliczki z możliwością umieszczenia opisu identyfikującego zawartość szuflady? Jest to rozwiązanie tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

*Pozostałe parametry w pkt. 7 zgodnie z wymaganymi przez Zamawiającego.*

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

23. Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego układ jezdny mobilny, wyposażony w 4 koła jezdne, w tym 2 z blokadą oraz 1 antystatyczne, o średnicy 125 mm z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem rozmieszczone w odległościach zapewniających prawidłową zwrotność wózka? Jest to rozwiązanie tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

24. Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, w którym narożniki nad kołami posiadają odboje chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami? Jest to rozwiązanie tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

25. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego blat zabezpieczony z trzech stron przed zsuwaniem się przedmiotów?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

26. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego uchwyt do przetaczania zintegrowany z blatem (jak na zdjęciu poniżej)?



**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

27. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w pojemnik do zużytych igieł, strzykawek zamocowany nad blatem wózka do stelaża nadstawki?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

28. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka nie wyposażonego w otwieracz ampułek lub wyposażonego w otwieracz ampułek nie wbudowany w korpus wózka?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka z otwieraczem ampułek nie wbudowanym w korpus wózka pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

29. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w wysuwaną spod blatu półkę do pisania z prawej strony wózka?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

30. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka nie wyposażonego w „półkę na żel”? Oferowany wózek będzie m.in. wyposażony w dwa przezroczyste odchylane pojemniki „kieszenie”, w których można przechowywać butelkę z żelem.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

31. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka nie wyposażonego w „zintegrowane dwie boczne szuflady wysuwane spod blatu: jedna z wkładem ze stali nierdzewnej, druga na leki natychmiastowego użycia – ratujące życie (z przezroczystą ścianką w blacie wózka pozwalająca na ich identyfikację)? W oferowanym wózku dwie pierwsze szuflady będą w kolorze czerwonym przeznaczone na leki natychmiastowego użycia – ratujące życie.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

32. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, w którym wyposażenie nieznacznie powoduje zwiększenie gabarytów wózka, jest zamocowane w taki sposób, aby nie było narażone na uszkodzenia?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

33. Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w nadstawkę z 10 tworzywowymi pojemnikami na strzykawki, igły, drobne przedmioty, pojemniki w dwóch rzędach (2 rzędy po 5 pojemników)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

34. Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka nie wyposażonego w półkę ze stali nierdzewnej montowaną do nadstawki?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

35. Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w półkę na defibrylator (zamiast uchwytu na defibrylator)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

36. Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w uchwyt na jedno opakowanie rękawic?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

37. Odnośnie zapisów w pkt. 2 (II. Warunki gwarancji i serwisu) prosimy o wyrażenie zgody na odstąpienie od wykonywania przeglądów, ponieważ tego rodzaju sprzęt ze względu na cechy użytkowe, w szczególności trwałość, brak elementów pracujących i wysoką żywotność materiałów nie wymaga wykonywania takich przeglądów.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

## Zestaw pytań nr 9

**Załącznik nr 1A**

**PAKIET NR 1**

**APARAT USG 2 SZTUKI DLA SOR**

**Pytanie 1.**

Dot. Załącznika nr 1A pkt 12 ; I APARAT USG 1 SZTUKA – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG renomowanego Producenta, który posiada dysk systemowy SSD o pojemności 128 GB oraz dysk twardy HDD o pojemności 512 GB?

*Dysk twarde służy do przechowywania danych z badań pacjentów i technologia HDD w żaden sposób nie wpływa na jego działanie i wydajność.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań. Zamawiający modyfikuje treść pkt I.12 załącznika nr 1A do SWZ . Ofertę należy złożyć na zmodyfikowanym załączniku.**

**Pytanie 2.**

Dot. Załącznika 1A pkt 72; II APARAT USG 1 SZTUKA – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG renomowanego Producenta, który posiada dysk systemowy SSD o pojemności 128 GB oraz dysk twarde HDD o pojemności 512 GB?

*Dysk twarde służy do przechowywania danych z badań pacjentów i technologia HDD w żaden sposób nie wpływa na jego działanie i wydajność.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań. Zamawiający modyfikuje treść pkt II.72 załącznika nr 1A do SWZ . Ofertę należy złożyć na zmodyfikowanym załączniku.**

**Pytania do wzoru umowy (pakiety 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12)**

**1) Dot. §2 ust. 3 lit. d) projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca wnosi o usunięcie §2 ust. 3 lit. d) z projektowanych postanowień umownych.

**Uzasadnienie:**

Rozdział VII MDR zobowiązuje producentów wyrobów medycznych do zapewnienia nadzoru nad bezpieczeństwem użytkowania wyrobu a w szczególności bezpieczeństwu pacjentów. W celu zabezpieczenia dostępu do ustawień systemowych mających wpływ na parametry zapewniające jego bezpieczne używanie, wszyscy producenci wprowadzają kody zabezpieczające, które udostępniają tylko osobom i podmiotom posiadającym odpowiednią wiedzę, doświadczenie oraz posiadającym właściwe przeszkolenie przeprowadzone przez producenta.

W okresie gwarancyjnym z uwagi na odpowiedzialność producenta, dostęp taki ma tylko autoryzowany serwis świadczący usługi gwarancyjne, natomiast po okresie gwarancji dostęp do systemu producent uzależnia od posiadania wyżej wspomnianego przeszkolenia.

Szczególną uwagę pod kątem przedmiotu niniejszego wniosku należy zwrócić na przepis art. 63 ust. 3 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), który stanowi, że podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów wykorzystujący wyroby do działalności gospodarczej lub zawodowej są obowiązani posiadać dokumentację wykonanych instalacji, napraw, konserwacji, działań serwisowych, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu, wynikających z instrukcji używania wyrobu, który wykorzystują do udzielania świadczeń zdrowotnych lub usług, zawierającą co najmniej daty wykonania tych czynności, imię i nazwisko lub nazwę (firmę) podmiotu, który wykonał te czynności, ich opis, wyniki i uwagi dotyczące wyrobu oraz kwalifikacje osób wykonujących wymienione czynności, jeżeli jest to wymagane na podstawie przepisów wykonawczych. Z treści tego przepisu, a także z uzasadnienia do projektu ustawy (Druk Sejmowy nr 1764) wynika, że ustawodawca celowo nie wprowadził możliwości posiadania przez podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów dostępu do kwestii serwisowych (kodów serwisowych). Gdyby cel ustawodawcy była właśnie taki (posiadanie dostępu serwisowego przez użytkownika / podmiot leczniczy), to wynikałoby to z przepisów, a tak nie jest. Zauważyć zatem trzeba, że każdy podmiot posiadający odpowiednią wiedzę, doświadczenie i wymagane szkolenia będzie posiadał wspomniane kody dostępowe, do danego wyrobu medycznego, w związku, z czym odpadnie potrzeba żądania przez Zamawiającego takich kodów od Wykonawcy.



Wniosek niniejszy jest zatem konieczny i słuszny tak w warstwie faktycznej, jak i prawnej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**2) Dot. §2 ust. 8 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o zmianę treści §2 ust. 8 projektowanych postanowień umownych tak by otrzymał on brzmienie:

*„Podpisanie przez strony umowy protokołu zdawczo– odbiorczego bez istotnych uwag warunkuje wystawienie przez Wykonawcę faktury VAT.”.*

**Uzasadnienie:**

Wykonawca wnioskuje o dodanie do §1 ust. 8 sformułowania „bez istotnych uwag”. Pierwotne brzmienie może mieć charakter abuzywny - zgodnie z utrwalonym orzecznictwem sądowym zamawiający może odmówić odbioru przedmiotu dotkniętego jedynie wadą istotną (przykładowo wyrok SA w Szczecinie z dnia 17 lutego 2016 roku, sygn. akt: I ACa 1099/15, wyrok SN z dnia 9 października 2003 roku, sygn. akt: I CK 137/02). W takich zatem uwarunkowaniach bez podstawy prawnej byłoby działanie zamawiającego, który wstrzyma potwierdzenie należytej realizacji dostawy uwagi na pojawienie się uwag lub. zastrzeżeń o charakterze nieistotnym.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**3) Dot. §4 ust. 3 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o zmianę treści §4 ust. 3 projektowanych postanowień umownych tak by otrzymał on brzmienie:

*„Zapłata wynagrodzenia nastąpi na podstawie faktury wystawionej przez Wykonawcę – na podstawie podpisanego przez strony protokołu zdawczo- odbiorczego bez istotnych uwag.”.*

**Uzasadnienie:**

Jak w pkt 2 powyżej

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**4. Dot. §4 i §6 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca uwagę, iż po §4 następuje §6 – brak jest §5 w projektowanych postanowień umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka pisarska w numeracji paragrafów. Zamawiający dokonał poprawienia numeracji w załączonym zmodyfikowanym Załączniku nr 2 do SWZ- Wzór umowy. Pakiet 1,2,3,4,6,7,8,9,10,12**

**5. Dot. §7 ust. 6 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o zmianę treści §7 ust. 6 projektowanych postanowień umownych tak by otrzymał on brzmienie:

*„Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości umowy. Strony niezależnie od kar umownych mogą dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego przewyższającego kary umowne.”.*

**Uzasadnienie:**

Zmiana dotyczy urynkowienia projektowanej łącznej stawki kary umownej – rynek wskazuje, że SP ZOZ-y formułują łączną karę umowną na poziomie 20 %. Wyższe stawki są karą umowną rażąco wygórowaną, abstrahującą od realiów rynku.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**6. Wykonawca zwraca się o dodanie do projektowanych postanowień umownych ust. 6 do §8 o treści:**

*„Rozwiązanie / wypowiedzenie / wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej powoduje obowiązek zapłaty przez Zamawiającego wynagrodzenia Wykonawcy za prawidłowo wykonaną część umowy.”,* albo treści równoważnej

**Uzasadnienie:**

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną płatność za prawidłowo wykonaną część umowy – niezależnie od przyczyny odstąpienia.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**Pytania do wzoru umowy (pakiet 5)**

**1) Dot. §4 ust. 3 lit. d) projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca wnosi o usunięcie §4 ust. 3 lit. d) z projektowanych postanowień umownych.

**Uzasadnienie:**

Rozdział VII MDR zobowiązuje producentów wyrobów medycznych do zapewnienia nadzoru nad bezpieczeństwem użytkowania wyrobu a w szczególności bezpieczeństwu pacjentów. W celu zabezpieczenia dostępu do ustawień systemowych mających wpływ na parametry zapewniające jego bezpieczne używanie, wszyscy producenci wprowadzają kody zabezpieczające, które udostępniają tylko osobom i podmiotom posiadającym odpowiednią wiedzę, doświadczenie oraz posiadającym właściwe przeszkolenie przeprowadzone przez producenta.

W okresie gwarancyjnym z uwagi na odpowiedzialność producenta, dostęp taki ma tylko autoryzowany serwis świadczący usługi gwarancyjne, natomiast po okresie gwarancji dostęp do systemu producent uzależnia od posiadania wyżej wspomnianego przeszkolenia.

Szczególne uwagę pod kątem przedmiotu niniejszego wniosku należy zwrócić na przepis art. 63 ust. 3 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), który stanowi, że podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów wykorzystujący wyroby do działalności gospodarczej lub zawodowej są obowiązani posiadać dokumentację wykonanych instalacji, napraw, konserwacji, działań serwisowych, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu, wynikających z instrukcji używania wyrobu, który wykorzystują do udzielania świadczeń zdrowotnych lub usług, zawierającą co najmniej daty wykonania tych czynności, imię i nazwisko lub nazwę (firmę) podmiotu, który wykonał te czynności, ich opis, wyniki i uwagi dotyczące wyrobu oraz kwalifikacje osób wykonujących wymienione czynności, jeżeli jest to wymagane na podstawie przepisów wykonawczych. Z treści tego przepisu, a także z uzasadnienia do projektu ustawy (Druk Sejmowy nr 1764) wynika, że ustawodawca celowo nie wprowadził możliwości posiadania przez podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów dostępu do kwestii serwisowych (kodów serwisowych). Gdyby cel ustawodawcy była właśnie taki (posiadanie dostępu serwisowego przez użytkownika / podmiot leczniczy), to wynikałoby to z przepisów, a tak nie jest

Zauważyć zatem trzeba, że każdy podmiot posiadający odpowiednią wiedzę, doświadczenie i wymagane szkolenia będzie posiadał wspomniane kody dostępowe, do danego wyrobu medycznego, w związku, z czym odpadnie potrzeba żądania przez Zamawiającego takich kodów od Wykonawcy.

Wniosek niniejszy jest zatem konieczny i słuszny tak w warstwie faktycznej, jak i prawnej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**2) Dot. §8 ust. 3 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o zmianę treści §8 ust. 3 projektowanych postanowień umownych tak by otrzymał on brzmienie:

„Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości umowy. Strony niezależnie od kar umownych mogą dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego przewyższającego kary umowne.”.

**Uzasadnienie:**

Zmiana dotyczy urynkowienia projektowanej łącznej stawki kary umownej – rynek wskazuje, że SP ZOZ-y formułują łączną karę umowną na poziomie 20 %. Wyższe stawki są karą umowną rażąco wygórowaną, abstrahującą od realiów rynku.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**3) Dot. §8 ust. 5 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o wykreślenie §8 ust. 5 z projektowanych postanowień umownych.

**Uzasadnienie:**

Kary umowne mogą być kwestionowane przez wykonawcę. W takim zakresie dokonywanie potrąceń kar, które mogą być sporne powoduje pokrzywdzenie wykonawcy i pozbawienie go należnego mu wynagrodzenia jedynie na podstawie dyskrecjonalnej decyzji Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**4) Dot. §9 ust. 2 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o zmianę treści §9 ust. 2 projektowanych postanowień umownych tak by otrzymał on brzmienie:

„Bieg gwarancji rozpoczyna się z dniem protokolarnego odbioru bez istotnych wad przedmiotu umowy przez Zamawiającego, potwierdzającego sprawność przedmiotu umowy, jego kompletność oraz zgodność z umową.”.

**Uzasadnienie:**

Wykonawca wnioskuję o dodanie do §9 ust. 2 sformułowania „bez istotnych uwag”. Pierwotne brzmienie może mieć charakter abuzywny - zgodnie z utrwalonym orzecznictwem sądowym zamawiający może odmówić odbioru przedmiotu dotkniętego jedynie wadą istotną (przykładowo wyrok SA w Szczecinie z dnia 17 lutego 2016 roku, sygn. akt: I ACa 1099/15, wyrok SN z dnia 9 października 2003 roku, sygn. akt: I CK 137/02). W takich zatem uwarunkowaniach bez podstawy prawnej byłoby działanie zamawiającego, który wstrzyma potwierdzenie należytej realizacji dostawy uwagi na pojawienie się uwag lub. zastrzeżeń o charakterze nieistotnym.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**5) Wykonawca zwraca się o dodanie do projektowanych postanowień umownych ust. 4 do §12 o treści:**

„Rozwiązanie / wypowiedzenie / wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej powoduje obowiązek zapłaty przez Zamawiającego wynagrodzenia Wykonawcy za prawidłowo wykonaną część umowy.”, albo treści równoważnej

**Uzasadnienie:**

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną płatność za prawidłowo wykonaną część umowy – niezależnie od przyczyny odstąpienia.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**6) Wykonawca wnosi o dodanie do umowy postanowienia dot. możliwości korzystania z mediów dla potrzeb wykonania umowy, np. o treści jak niżej jako chociażby §4 ust. 10 projektowanych postanowień umownych.**

„Zamawiający umożliwi na swój koszt korzystanie przez Wykonawcę z mediów, w szczególności energii elektrycznej, dla potrzeb wykonywania umowy, w tym czynności dostawy, montażu i uruchomienia sprzętu medycznego objętego Umową.”, albo postanowienia o treści równoważnej.

**Uzasadnienie:**

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną możliwość korzystania z mediów (energii elektrycznej) dla potrzeb realizacji umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie postanowień dotyczących możliwości korzystania z mediów dla potrzeb wykonania umowy dla pakietu nr 5, 11 oraz 13.**

**Zamawiający załącza zmodyfikowany wzór umowy (dodano: § 4 ust.10-pakiet nr 5 i 11, § 1 ust.10- pakiet nr 13)**

## **Zestaw pytań nr 10**

Pakiet Nr 3 – lampa operacyjna

Pkt 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną z wysięgnikami dwuramiennymi o długościach 210-230cm? Jest to parametr niewiele różniący się od wymaganego, pozwalający na bardzo dobre manewrowanie czaszami.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

Pkt 15

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną z regulacją płamy świetlnej w zakresie 14-28cm elektronicznie. Jeżeli Czasze mają być przygotowane pod instalację bezprzewodowej kamery HD regulacja płamy świetlnej nie może odbywać się za pomocą uchwyty sterylizowalnego, bo to wyklucza taką opcję.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

Pkt 19

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną, w której natężenie światła lampy regulowane jest w zakresie 20-100% w 10 stopniach dla obu kopuł. Jest to parametr lepszy od wymaganego pozwalający dobrać lepsze natężenia oświetlenia podczas operacji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

Pkt 24

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną, w której współczynnik odwzorowania barwy czerwonej R9 wynosi 90 dla oby czas. Jest to parametr niewiele różniący się od wymaganego pozwalający zachować odpowiednie warunki podczas zabiegu operacyjnego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pkt 39

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną, w której grubość czasz wynosi 11cm. Budowa czaszy zapewnia odpowiednie odprowadzenie ciepła z diod LED, co korzystnie wpływa na pracę operatora podczas operacji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

## Zestaw pytań nr 11

Pakiet nr 7

1. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów o wymiarach zewnętrznych 870 x 2185 mm (w przypadku barierki bocznych zarówno podniesionych, ja i opuszczonych)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

2. Czy w związku z pkt. 4 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z leżem opartym na konstrukcji zbliżonej do pantografu?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

3. Czy w związku z pkt. 13 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z możliwością włożenia kasety RTG tylko od strony głowy pacjenta?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

4. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z uchwytami do przetaczania nie składanymi, co w żaden sposób nie pogarsza walorów użytkowych wózka?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
5. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów bez piątego koła (proponowane rozwiązanie – 4 koła )jedno z kół kierunkowe), zapewnia pełną mobilność)?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
6. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z kołami o średnicy 150 mm?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
7. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z regulacją wysokości leża w zakresie 470-790 mm?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
8. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z regulacją wysokości leża w zakresie 529-849 mm?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
9. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z dźwignią blokady kół przy każdym kole?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
10. Czy w związku z pkt. 22 i 23 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z barierkami bocznymi metalowymi, lakierowanymi proszkowo, z elementami tworzywowymi, które mogą stanowić uchwyt do przetaczania?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
11. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z regulacją segmentu oparcia pleców w zakresie 0-70°?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
12. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z Trendelenburgiem 12° i anty-Trendelenburgiem 12°?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
13. Czy w związku z pkt. 27 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z regulacją wysokości leża za pomocą pedałów nożnych (umieszczonych wzdłuż dłuższych boków) oraz regulacją Trendelebnurga i anty\_Trendelenburga za pośrednictwem dźwigni ręcznej umieszczonych na krótszych bokach wózka?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
14. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z materacem mocowanym do ramy leża za pomocą specjalnych „zakładek”?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**
15. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z wieszakiem kroplówki nie składanym wzdłuż lub wszerz leża?  
**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

16. Czy Zamawiający dokona pomniejszenia kar umownych przewidzianych we wzorze umowy w §7 ?

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

## Zestaw pytań nr 12

### **dot. załącznik nr 1A do SWZ- wózek reanimacyjny 5 szt.**

1. **1.** Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wykonanego w całości ze stali malowanej proszkowo na wybrany kolor z palety RAL.  
Ze względu na funkcję wózka anestezyjologicznego, optymalnym rozwiązaniem jest zastosowanie powyższego rozwiązania, które charakteryzuje się zdecydowanie większą wytrzymałością oraz odpornością na uderzenia w stosunku do korpusu wykonanego z tworzywa. Wskazane rozwiązanie umożliwia zmianę akcesoriów lub rozbudowę wózka w przyszłości o dodatkowe wyposażenie bez konieczności ingerowania w jego konstrukcję.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

2. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego, którego korpus (tył, boki oraz szuflady) wykonane są ze stali malowanej proszkowo na wybrany kolor z palety RAL z białym z odpornego tworzywa ABS.

Ze względu na funkcję wózka zabiegowego, optymalnym rozwiązaniem jest zastosowanie powyższego rozwiązania, które charakteryzuje się zdecydowanie większą wytrzymałością oraz odpornością na uderzenia w stosunku do korpusu wykonanego z tworzywa. Wskazane rozwiązanie umożliwia zmianę akcesoriów lub rozbudowę wózka w przyszłości o dodatkowe wyposażenie bez konieczności ingerowania w jego konstrukcję.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

3. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wykonanego w całości ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9, fronty szuflad malowane na wybrany kolor z palety RAL.

Ze względu na funkcję wózka zabiegowego, optymalnym rozwiązaniem jest zastosowanie powyższego rozwiązania, które charakteryzuje się zdecydowanie większą wytrzymałością oraz odpornością na uderzenia w stosunku do korpusu wykonanego z tworzywa. Wskazane rozwiązanie umożliwia zmianę akcesoriów lub rozbudowę wózka w przyszłości o dodatkowe wyposażenie bez konieczności ingerowania w jego konstrukcję.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

4. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego o wysokości od podłoża do blatu 1000 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

5. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego o o głębokości 550 mm

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

6. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego o o głębokości 570 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

7. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego o o szerokości 750 mm

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

8. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego o o szerokości 770 mm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

9. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w 5 szuflad o wysokościach frontów:

2x szuflada 97mm,

1x szuflada 156mm,

2x szuflada 175mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

10. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w 4 szuflady o wysokościach frontów:

1x szuflada 234mm,

3x szuflada 156mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

11. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego z szufladami wykonanymi z blachy stalowej, gięte w całości w celu uzyskania gładkiej powierzchni (nie spawane) w celu łatwego czyszczenia, dezynfekcji, gwarantujące łatwość utrzymania niezbędnego standardu higienicznego dla przechowywanych artykułów.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

12. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego z podstawą stalową z osłoną z tworzywa z ABS w kolorze białym lub szarym, pełniącą funkcję odbojów, wyposażona w koła w obudowie z tworzywa sztucznego o średnicy 125 mm, w tym 3 z blokadą. Koła z elastycznym, nie brudzącym podłoża bieżnikiem.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

13. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażony w blat z pogłębieniem, otoczony z 3 stron bandami o wysokości 50mm, które stanowią zabezpieczenie przed zsuwaniem się przedmiotów z blatu roboczego.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

14. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w blat z pogłębieniem, otoczony z 3 stron bandami o wysokości 40mm, które stanowią zabezpieczenie przed zsuwaniem się przedmiotów z blatu roboczego.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

15. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego z uchwytem do przetaczania, umieszczonym z przodu wózka (nie wytłoczony) wykonany ze stali lakierowanej proszkowo lub anodowanego aluminium.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

16. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w pojemnik do zużytych igieł montowany na szynie instrumentalnej za pomocą uniwersalnego uchwyty szynowego.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

17. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w otwieracz ampułek jako osobne akcesorium (nie wbudowane).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

18. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w pojemnik na cewniki montowany na szynie instrumentalnej za pomocą uniwersalnego uchwyty szynowego.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

19. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w półkę na żel montowaną na szynie instrumentalnej za pomocą uniwersalnego uchwytu szynowego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

20. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w uchwyt na butlę z tlenem montowany na szynie instrumentalnej za pomocą uniwersalnego uchwytu szynowego.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

21. Prosimy o dopuszczenie wózka reanimacyjnego wyposażonego w uchwyt na butelki montowany na szynie instrumentalnej za pomocą uniwersalnego uchwytu szynowego.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

22. Prosimy o dopuszczenie wózka anestezjologicznego bez zintegrowanych szuflad bocznych, wysuwanych spod blatu.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

23. Prosimy o dopuszczenie w miejsce wysuwanych szuflad bocznych 2 lub 3 uchylne transparentne pojemniki z plexi.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

24. Prosimy o dopuszczenie wózka anestezjologicznego, którego wyposażenie (pojemnik na zużyte igły, pojemnik na cewniki, montowane jest na szynach instrumentalnych wykonanych ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9, zintegrowanych z korpusem wózka. Dodatkowe akcesoria mocowane za pomocą aluminiowych kostek (oprócz kosza na odpady) w formie bryły o wymiarach ok. 54x40 mm [wysokość x szerokość], z pokrętkiem stabilnie mocującym osprzęt, nie odkształcających się podczas użytkowania, blokujących przesuwanie się osprzętu podczas jazdy, uchwyty z możliwością zawieszenia także na szynie Modur o przekroju 10x30 mm. Wskazane rozwiązanie umożliwia łatwe i szybkie zdejmowanie akcesoriów w celu zmniejszenia gabarytów wózka

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami zawartymi w zał. 1A do SWZ**

#### **dot. szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, II warunki gwarancji i serwisu, pkt 2**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów technicznych sprzętów w zakresie pakietu nr 9, ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta wózki reanimacyjne te nie wymagają przeglądów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **dot. szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, III pozostałe**

**ad. pkt 2-** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących przeszkolenia pracowników, ponieważ zgodnie z oświadczeniem Producenta produkt określony w pakiecie nr 9 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**ad. pkt 8-** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zapewnienia urzędnika zastępczego.



Pragniemy nadmienić, iż asortyment będący przedmiotem zamówienia jest każdorazowo produkowany pod określone wymagania Zamawiającego, a żaden z Wykonawców nie posiada na stanach magazynowych produktów o takich samych parametrach, ponieważ wiązałoby się to z koniecznością produkowania podwójnie sprzętów oferowanych w postępowaniach publicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**ad pkt 9-** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu montażu oraz uruchomienia i konfiguracji w zakresie pakietu nr 9.

Przedmiot zamówienia, wyspecyfikowany w w/w pakietach, dostarczany jest w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymaga montażu w siedzibie Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Zestaw pytań nr 13**

Dotyczy: Pakiet nr 1: Aparat USG 2 sztuki dla SOR

1. Pkt 65, 66, 69. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta wyposażony w monitor umieszczony na ruchomym ramieniu z możliwością poruszania przód/tył, obrót lewo/prawo (360 stopni), góra/dół wraz z niezależnym pochyleniem monitora (-90 stopni - +10 stopni) z możliwością podniesienia konsoli o 18 cm oraz rotacji o +/- 30 stopni, 3 aktywnymi gniazdami do podłączania głowic obrazowych oraz 14 calowym ekranem dotykowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

2. Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat wyposażony był w min. 3 gniazda USB wykonane w standardzie 3.0? Chcemy zaznaczyć, że jest to powszechnie obowiązująca technologia, gwarantująca szybki i bezpieczny transfer danych.

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ pkt I.15 oraz II.75**

3. Pkt 79. Zwracamy się z prośbą o skorygowanie lub usunięcie parametru nr 79. Pragniemy podkreślić, iż takie sformułowanie parametru może spowodować, że zamawiający zakupi sprzęt, który na zasilaniu bateryjnym będzie pracować kilka minut, bądź kilka sekund tym samym nie ma żadnej wartości użytkowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

4. Pkt 94. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta z możliwością regulacji TGC oraz LGC za pomocą wirtualnych suwaków dostępnych z poziomu panelu dotykowego wraz z możliwością zapamiętania 5 ustawień dla TGC i LGC? Pragniemy zaznaczyć, iż takie rozwiązanie jest lepsze pod względem utrzymania czystości aparatu i jego sprawności technicznej. Żel nie ma możliwości dostania się pod obudowę przez fizyczne suwaki.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

5. Pkt 98. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta z możliwością emitowania 7 skrzyżowanych wiązek ultradźwięków?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

6. Pkt 108. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny wyposażony w głowicę liniową szerokopasmową o zakresie pracy 3-14 MHz, wykorzystującą obrazowanie harmoniczne, z opcją obrazowania trapezowego, o szerokości pola widzenia głowicy 50 mm ale wykonaną ze 256 elementów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

7. Pkt 107. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny wyposażony w głowicę typu convex o zakresie pracy 1-7 MHz wykonaną w technologii Single Crystal, wykorzystującą obrazowanie harmoniczne, wykonaną ze 192 elementów i kącie skanowania 102 stopnie? Liczba elementów nie ma kluczowego znaczenia dla jakości obrazowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

8. Pkt 109. Czy zamawiający dopuści aparat ultrasonograficzny z opcją rozbudowy o głowicę TEE szerokopasmową o zakresie pracy 3-7 MHz, wykonaną z 64 elementów i kącie skanowania 90 stopni?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

9. Pkt 110. Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o usunięcie parametru nr 110, zakładając oczywistą omyłkę pisarską z racji identycznych parametrów co wymagana głowica w punkcie nr 108.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, parametr nr 110 jest punktowany – niespełnienie nie spowoduje odrzucenia oferty**

10. Pkt 116, 117, 118. Zwracamy się z prośbą o usunięcie parametrów nr 116, 117, 118. Są to parametry, które nie mają absolutnie żadnego zastosowania w warunkach szpitalnego oddziału ratunkowego, a jedynie mają na celu uniemożliwienia złożenia oferty większej ilości dostawcą.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, parametry nr 116, 117, 118 są punktowane – niespełnienie ich nie spowoduje odrzucenia oferty**

11. Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat ultrasonograficzny był dodatkowo wyposażony w głowicę liniową dedykowaną do badań naczyniowych o zakresie pracy 2-12 MHz, wykonaną w technologii Single Crystal, składającą się z 192 elementów oraz o szerokości skanu 4,4 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

12. Analizując załączoną specyfikację, można wywnioskować, że zamawiając planuje zakupić najnowocześniejsze rozwiązanie dostępne na rynku. Czy zatem zamawiający będzie wymagał, aby aparat był wprowadzony do użytku przynajmniej w 2023 roku wraz z wersją oprogramowania z min. 2024 roku?

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

13. Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat był wyposażony w dedykowaną funkcję oprogramowania do badania piersi w trybie B-Mode, umożliwiającą analizę morfologiczną z automatycznym oraz półautomatycznym obrysem ewentualnych zmian nowotworowych wraz z jej klasyfikacją w skali BI-RADS?

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

14. Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o rozdzielenie pakietu nr 1 na dwie niezależne części i umożliwienie złożenia oferty na każdy aparat USG z osobna. Pozwoli to zwiększenie konkurencyjności i efektywniejsze wykorzystanie środków przeznaczonych na zakup sprzętu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

## **Zestaw pytań nr 14**

dot. pakietu nr 2 - aparat RTG ramię C

Pytania do Szczegółowego Opisu Przedmiotu Zamówienia (Zestawienie Wymaganych Parametrów)

Pytanie 1

Dotyczy pkt 5 w części I. APARAT RTG RAMIĘ C 1 SZTUKA – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE

Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C o parametrach fluoroskopii ciągłej 1.7-11mA (200-240V)?

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 2

Dotyczy pkt 9 w części I. APARAT RTG RAMIĘ C 1 SZTUKA – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE

Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C zakresach napięć fluoroskopii i radiografii 40-120 kV?

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 3

Dotyczy pkt 11 w części I. APARAT RTG RAMIĘ C 1 SZTUKA – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE

Czy zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C z fluoroskopią pulsacyjną o częstotliwość impulsów: 1, 2, 4, 8, 12.5, 25 pulsów/s oraz z skopią ciągłą?

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 4

Dotyczy pkt 12 w części I. APARAT RTG RAMIĘ C 1 SZTUKA – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE

Czy zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C wykorzystujący fluoroskopię pulsacyjną i posiadający dedykowany przycisk do uruchomienia fluoroskopii na monitorze typu tablet do sterowania funkcjami?

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 5

Dotyczy pkt 22 w części WÓZEK Z RAMIENIEM C

Prosimy o dopuszczenie aparatu o nieznacznie większej niż wymagana wadze  $347 \pm 6 \% \text{ kg}$ .

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 6

Dotyczy pkt 27 w części WÓZEK Z RAMIENIEM C

Prosimy o dopuszczenie aparatu RTG z ramieniem C z zakresem ruchu pionowego wynoszącym 42cm. W praktyce klinicznej nie korzysta się nawet z takich wartości ruchu pionowego.

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 7

Dotyczy pkt 41 w części CYFROWY DETEKTOR OBRAZU

Czy zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C z detektorem wykonanym w najnowszej technologii IGZO o parametrach rozdzielczości detektora znacząco wyższej niż wymagana?

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 8

Dotyczy pkt 42 w części WÓZEK Z RAMIENIEM C

Prosimy o usunięcie tego punktu z uwagi na nieprecyzyjne określenie o jaki wymiar konkretnie chodzi. W innym wypadku każda wartość podana w tym punkcie będzie spełniała wymagania.

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 9

Dotyczy pkt 44 w części MONITOR I TOR WIZYJNY NA JEDNYM WÓZKU

Czy zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C z monitorem o parametrach:

27'' FULL HD monitor dwudzielny:

- Przekątna ekranu: 27'' (69 cm)
- Rozdzielczość: 1,920 x 1,080 pixeli
- Kąt (pionowy i poziomy): 178°
- Pochylenie:  $\pm 10^\circ$
- Kontrast: 1000:1
- Luminancja maksymalna: 1000 cd/m<sup>2</sup>
- Luminancja skalibrowana w DICOM: 550 cd/m<sup>2</sup>

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 10

Dotyczy pkt 46 w części MONITOR I TOR WIZYJNY NA JEDNYM WÓZKU

Czy zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C bez możliwości regulacji wysokości monitora bez ruchu pionowego kolumny? Parametr ten nie jest istotny z punktu widzenia operatora, a tylko sztucznie zawęża konkurencję do jednego producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

Pytanie 11

Dotyczy pkt 50 w części MONITOR I TOR WIZYJNY NA JEDNYM WÓZKU

Czy zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C o pojemności pamięci dysku twardego 100 000 obrazów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

Pytanie 12

Dotyczy pkt 11 w części POZOSTAŁE

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie reakcji serwisu na zgłoszoną awarię do max 72 godz. w dni robocze.

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 13

Dotyczy pkt 11 w części POZOSTAŁE

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Wyjaśniamy, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny aparat RTG z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego, w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploatację zastępczego aparatu.

Uruchomienie zastępczego aparatu RTG z ramieniem jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploatację zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego, jako niezasadnego w przypadku wysoce specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C.

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Pytanie 14

Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt 9

Zwracamy się z prośbą o skrócenie czasu reakcji autoryzowanego serwisu od chwili zgłoszenia awarii lub usterki do maksymalnie 72 godzin w dni robocze.

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

Pytanie 15

Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt 11

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Wyjaśniamy, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny aparat RTG z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego, w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploatację zastępczego aparatu.

Uruchomienie zastępczego aparatu RTG z ramieniem jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploatację zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego, jako niezasadnego w przypadku wysoce specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C.

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

Pytanie 16

Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt 2 lit. a)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej za zwłokę w dostawie, montażu, uruchomieniu i konfiguracji przedmiotu umowy oraz przeszkoleniu personelu do wysokości 0,5 % wartości brutto przedmiotu umowy określonego w §4 ust 1 za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

**Pytanie 17**

Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt 2 lit. b)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej w przypadku uchybienia przez Wykonawcę terminowi, o którym mowa w § 3 ust. 10 do wysokości 0,3 % wartości brutto przedmiotu umowy określonej w § 4 ust. 1 za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

**Pytanie 18**

Dotyczy wzoru umowy § 7 pkt 6

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości umowy. Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j. w. powszechnie przyjmowane są kary od 10% do 30% wartości brutto przedmiotu umowy.

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

## **Zestaw pytań nr 15**

Czy ze względu na długie terminy dostawy stolarki drzwiowej RTG istnieje możliwość wydłużenia terminu realizacji o 10 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 74 dni od dnia podpisania umowy**

**Zamawiający załącza zmodyfikowany zał. 1 A do Swz w zakresie pakietu nr 11 w pkt III.12, na którym należy złożyć ofertę oraz zmodyfikowany wzór umowy. Ponadto załącza ogłoszenie o zmianie ogłoszenie w zakresie zmiany terminu realizacji zamówienia.**

**Pytanie 2:**

**Dot. PAKIET NR 5, TOMOGRAF KOMPUTEROWY WRAZ Z MODERNIZACJĄ POMIESZCZEŃ, punkt 77**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie poprawności lub modyfikację niniejszego zapisu, gdyż zaskakującym jest wymaganie rozwiązania klient-serwer z możliwością zaoferowania tylko 1 użytkownika przy tak rozbudowanym wymaganym pakiecie aplikacji klinicznych. Z analizy innych postępowań przetargowych i wymagać użytkowników standardowym dla zapewnienia elastyczności i ciągłości pracy jest wymaganie co najmniej 2 jednoczesnych użytkowników z dostępem do wszystkich wymaganych aplikacji klinicznych

**Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, wymagany dostęp min. 3 użytkowników jednocześnie z dostępem do wszystkich wymaganych aplikacji klinicznych**

**Zamawiający załącza zmodyfikowany zał. 1 A do Swz w zakresie pakietu nr 5 w pkt I.77, na którym należy złożyć ofertę.**

## **Zestaw pytań nr 16**

**Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 1A, pakiet 6:**

- 1. Dotyczy pkt 4:** Czy Zamawiający dopuści brak możliwości wydruku odprowadzeni ST w postaci mapy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

2. **Dotyczy pkt 11:** Czy Zamawiający dopuści najszerzej walidowany i opisany algorytm pomiarów, analizy i interpretacji Marquette 12SL, co jest rozwiązaniem równoważnym?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
3. **Dotyczy pkt 12:** Czy zamawiający dopuści analizę rytmu poprzez najszerzej walidowany i opisany algorytm pomiarów, analizy i interpretacji Marquette 12SL, co jest rozwiązaniem równoważnym?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
4. **Dotyczy pkt 18:** Czy Zamawiający dopuści funkcję oznaczania jakości sygnału z poszczególnych odprowadzeni za pomocą 3 kolorów?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
5. **Dotyczy pkt 24:** Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez opisanej w punkcie 24 funkcji, ale prostą intuicyjną obsługą?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
6. **Dotyczy pkt 25:** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z częstotliwością nadpróbkowania 512 kHz przy konwersji analogowo-cyfrowej wraz z dedykowanym kanałem detekcji stymulatora serca o częstotliwości próbkowania 75 000 Hz?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
7. **Dotyczy pkt 27:** Czy Zamawiający dopuści filtry górnoprzepustowe: 0,56 i 0,04 Hz, filtry dolnoprzepustowe: 20, 40, 100, 150, 300 Hz?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
8. **Dotyczy pkt 29:** Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
9. **Dotyczy pkt 33:** Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z klawiaturą alfanumeryczną w układzie QWERTY prezentowaną na ekranie dotykowym?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
10. **Dotyczy pkt 35:** Czy Zamawiający dopuści zasilanie akumulatorami litowo-jonowymi, umożliwiające 180 minut podczas akwizycji i drukowania jednostronicowego raportu EKG co 15 min?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
11. **Dotyczy pkt 38:** Czy Zamawiający przyzna dodatkowe 5 punktów w ocenie technicznej za kolorowy ekran dotykowy o przekątnej 8,9" i rozdzielczości 892 x 558?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany ekran, nie zmienia punktacji**
12. **Dotyczy pkt 39:** Czy Zamawiający dopuści wagę urządzenia z akumulatorem max 4 kg?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
13. **Dotyczy pkt 41:** Czy Zamawiający dopuści szerokość papieru 210 mm?  
Czy Zamawiający przyzna dodatkowe 5 punktów w ocenie technicznej za papier o szerokości 210mm?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szerokość papieru 210mm, nie zmienia punktacji**
14. **Dotyczy pkt 49:** Czy Zamawiający dopuści papier w formie składanki?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

**15. Dotyczy pkt 49:** Czy Zamawiający dopuści papier o szerokości 210mm?

Czy Zamawiający przyzna dodatkowe 10 pkt w ocenie technicznej za możliwość połączenia oferowanych aparatów EKG z posiadaną przez Zamawiającego bramką GE DICOM Gateway Pro, która umożliwi odbiór zleceń na badania EKG z systemu RIS/PACS oraz odsyłanie wyników wykonanych badań do systemu RIS/PACS?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szerokość papieru 210mm, nie zmienia punktacji**

**16. Dotyczy punktu III (pozostałe), podpunkt 6:** Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do naprawy, serwisu pogwarancyjnego do 7 lat?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**17. Dotyczy punktu III (pozostałe), podpunkt 8:** Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym), jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy, a zabezpieczeń tych nie można usunąć. **W związku z tym instrukcje serwisowe i kody serwisowe udostępniane są przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę** (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganych instrukcji i kodów, więc nie jest konieczne udostępnianie kodów serwisowych bezpośrednio użytkownikowi, ponieważ stanowi to wprowadzenie dodatkowego ryzyka nieupoważnionego dostępu. **Prosimy więc o usunięcie wymogu z podpunkt 8 tj.** Wykonawca prześle Zamawiającemu wraz z dostawą kody/hasła niezbędne do wykonania przeglądu technicznego przez niezależny serwis do wykorzystania po okresie gwarancyjnym. Kody dostarczyć na nośniku typu pendrive

**Lub na modyfikację zapisów na następujący:**

*„Najpóźniej z upływem ostatniego dnia gwarancji sprzęt będzie pozbawiony blokad (jeżeli takie posiada), w tym w szczególności kodów serwisowych, w zakresie niewykraczającym poza zakres opisany w ogólnie dostępnej instrukcji serwisowej bądź instrukcji obsługi”*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**18. Dotyczy punktu III (pozostałe), podpunkt 9:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu z podpunktu 9?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**19. Dotyczy punktu III (pozostałe), podpunkt 11:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu na zgłoszona awarię do 48 godzin w dni robocze?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytania dotyczące Wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ):**

**20. Dotyczy paragrafu 2, ustęp 3, podpunkt d):** Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym), jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni



odnieć poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy, a zabezpieczeń tych nie można usunąć. **W związku z tym instrukcje serwisowe i kody serwisowe udostępniane są przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę** (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganych instrukcji i kodów, więc nie jest konieczne udostępnianie kodów serwisowych bezpośrednio użytkownikowi, ponieważ stanowi to wprowadzenie dodatkowego ryzyka nieupoważnionego dostępu. **Prosimy więc o usunięcie wymogu z podpunkt 8 tj.** kody/hasła niezbędne do wykonania przeglądu technicznego przez niezależny serwis do wykorzystania po okresie gwarancyjnym.

**Lub na modyfikację zapisów na następujący:**

*„Najpóźniej z upływem ostatniego dnia gwarancji sprzęt będzie pozbawiony blokad (jeżeli takie posiada), w tym w szczególności kodów serwisowych, w zakresie niewykraczającym poza zakres opisany w ogólnie dostępnej instrukcji serwisowej bądź instrukcji obsługi”*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

- 21. Dotyczy paragrafu 3, ustęp 4:** Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

*„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?*

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

- 22. Dotyczy paragrafu 3, ustęp 9:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin w dni robocze?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

- 23. Dotyczy paragrafu 3, ustęp 16:** Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

*„(...) Strony zgodne wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.*

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającemu należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a

rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

**24. Dotyczy paragrafu 4, ustęp 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby płatność została uregulowana w terminie do 45 dni licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu poprawnie wystawionej faktury VAT?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

**25. Dotyczy paragrafu 7, ustęp 2, podpunkt a), b), c), d):** W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

**26. Dotyczy paragrafu 7, ustęp 6:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby łączna wysokość kar umownych wynikających z niniejszej umowy nie mogła przekroczyć 10% wartości umowy?

Zwracamy uwagę, że określenie górnego limitu kar w wysokości 50% całkowitej wartości umowy stanowi karę rażąco wygórowaną. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych w wysokości 10% wartości umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18).

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

## **Zestaw pytań nr 17**

### **Pytanie nr 1**

**Dot. PAKIET nr 11: Cyfrowy aparat RTG kostno płucny z zawieszeniem sufitowym wraz z modernizacją Pracowni RTG**

Prosimy o potwierdzenie, iż istniejący aparat RTG zostanie zdemontowany w zakresie i na koszt Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

### **Pytanie nr 2**

**Dot. PAKIET nr 11: Cyfrowy aparat RTG kostno płucny z zawieszeniem sufitowym wraz z modernizacją Pracowni RTG**

Zwracamy się z prośbą o udostępnienie projektu istniejących osłon radiologicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie posiada projektu istniejących osłon stałych.**

### **Pytanie nr 3**

**Dot. PAKIET nr 11: Cyfrowy aparat RTG kostno płucny z zawieszeniem sufitowym wraz z modernizacją Pracowni RTG**

Zwracamy się z prośbą o udzielenie informacji, czy wentylacja w pomieszczeniach pracowni RTG spełnia wymogi obowiązujących przepisów?

**Odpowiedź: Tak, spełnia wymogi obowiązujących przepisów.**

**Pytanie nr 4**

**Dot. PAKIET nr 11: Cyfrowy aparat RTG kostno płucny z zawieszeniem sufitowym wraz z modernizacją Pracowni RTG**

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie terminu potrzebnego na uzyskanie zgód administracyjnych (m.in. WSSE) z czasu liczonego na realizację umowy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 5**

**Dot. PAKIET nr 11: Cyfrowy aparat RTG kostno płucny z zawieszeniem sufitowym wraz z modernizacją Pracowni RTG**

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający samodzielnie uzyska zgody administracyjne na uruchomienie pracowni i nowego aparatu RTG?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 6**

**Dot. PAKIET nr 5: Tomograf komputerowy**

Zwracam się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia tomografu wraz z pełnym oprogramowaniem oraz **wszelkimi kodami serwisowymi oraz danymi umożliwiającymi pełne i swobodne serwisowanie urządzeń po wygaśnięciu okresu gwarancyjnego przez podmiot wybrany przez Zamawiającego w konkurencyjnej procedurze.**

Wykonawca wskazuje, że tylko takie zapisy SWZ zagwarantują Zamawiającemu nabycie pełnoprawnego urządzenia, którym będzie mógł następnie swobodnie dysponować.

Powyższa okoliczność będzie miała szczególne znaczenie po wygaśnięciu okresu gwarancyjnego. Wówczas, Zamawiający będzie zobowiązany wszcząć postępowanie na obsługę serwisową sprzętu w kolejnych latach. W celu należytego świadczenia tej usługi, wybrany wykonawca będzie musiał uzyskać pełny dostęp do urządzenia. W przypadku więc gdy Zamawiający nie będzie dysponentem niezbędnego oprogramowania oraz **kodów serwisowych**, na zdecydowanie uprzywilejowanej pozycji znajdzie się dostawca sprzętu wyłoniony w przedmiotowym Postępowaniu. Tylko on bowiem będzie posiadał wszelkie niezbędne oprogramowanie, kody i dostępy serwisowe. To zaś w istocie uniemożliwi przeprowadzenie konkurencyjnego postępowania na pogwarancyjną obsługę serwisową sprzętu – w szczególności, w sytuacji, w której od wykonawców będzie wymagane zawieranie dodatkowo odrębnych umów licencyjnych z producentem sprzętu.

W ocenie Wykonawcy, taką sytuację należałoby uznać za niedopuszczalne uzależnienie się Zamawiającego od podmiotu prywatnego, który dostarczy tomograf w przedmiotowym Postępowaniu. Należy przy tym wskazać, że problem ten, zwany *vendor lock-in*, nie jest obcy rynkowi zamówień publicznych w Polsce. Wręcz przeciwnie, jego powszechność na rynku usług informatycznych

spowodowała wydanie przez Urząd Zamówień Publicznych Rekomendacji dla Zamawiających<sup>1</sup>, w której czytamy, że „przyczyną opisanego tu zjawiska jest powstanie „uzależnienia” zamawiającego od pierwotnego wykonawcy systemu lub producenta sprzętu lub oprogramowania gotowego uniemożliwiającego nabycie niezbędnych usług lub dostaw w trybach konkurencyjnych. Uzależnienie to jest w dużej mierze konsekwencją niewłaściwego przygotowania postępowania i udzielenia zamówienia publicznego”.

Jako receptę na rozwiązanie tego problemu, **UZP rekomenduje m.in. zobowiązanie wykonawców w umowie do wydania kodów oraz pełnej dokumentacji technicznej systemu (urządzenia), jak również wyczerpujące uregulowanie kwestii ewentualnego przeniesienia na zamawiającego autorskich praw majątkowych do dostarczanego systemu lub praw do licencji (sublicencji) oprogramowania niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania systemu (urządzenia).** Warto przy tym zaznaczyć, że problematyka ta była już poruszana również w orzeczeniach Krajowej Izby Odwoławczej. W wyroku z dnia 12 grudnia 2017 roku, sygn. akt KIO 2506/17, Izba stwierdziła, że „nabycie praw autorskich majątkowych do specyfikacji interfejsów nie prowadzi do wyeliminowania konkurencji na rynku właściwym, wręcz przeciwnie stanowi możliwość dla innych podmiotów zaistnienia na tym rynku. Izba podziela także pogląd Zamawiającego, że niezagwarantowanie sobie korzystania z utworów w określony sposób niewątpliwie może utrudnić udzielenie w przyszłości zamówień innym wykonawcom niż dotychczasowemu”.

Jednocześnie, Wykonawca zwraca uwagę, że choć na pierwszy rzut oka może wydawać się, że pozyskanie wraz z tomografem pełnego oprogramowania oraz wszelkich kodów i dostępuów serwisowych może rodzić dodatkowe, znaczące koszty po stronie Zamawiającego, to byłoby to nieuprawnione uproszczenie tej kwestii.

Należy bowiem zwrócić uwagę, że w sytuacji, w której Zamawiający nie będzie dysponował niezbędnym oprogramowaniem w chwili wygaśnięcia gwarancji, to wszyscy wykonawcy zainteresowani świadczeniem usługi serwisowej tomografu, będą zmuszeni nabyć je od producenta we własnym zakresie. Wydatki te (w szczególności koszt zawarcia odrębnej umowy licencyjnej) znajdą oczywiście odbicie w cenach zaoferowanych przez wykonawców w postępowaniu na świadczenie usług serwisowych, których koszt znacząco wzrośnie.

Innymi słowy, wydatki Zamawiającego związane z utrzymaniem tomografu w całym cyklu życia urządzenia będą dużo wyższe.

W tym kontekście, należy zaś zwrócić uwagę, że Zamawiający, jako dysponent środków publicznych, podlega ustawie o finansach publicznych<sup>2</sup>. Zgodnie z art. 44 ust. 3 ustawy, wydatki publiczne powinny być dokonywane w sposób celowy i oszczędny, przy zachowaniu zasad uzyskiwania najlepszych efektów z danych nakładów oraz optymalnego doboru metod i środków służących osiągnięciu założonych celów. Zgodnie zaś z wyrokiem KIO z dnia 3 października 2018 r., sygn. akt KIO 1913/18 dotyczącym właśnie obsługi serwisowej aparatury medycznej, „możliwość zakupu serwisu pogwarancyjnego po jak najniższej cenie leży niewątpliwie w interesie zamawiającego (i finansów publicznych)”.

<sup>1</sup> Rekomendacje udzielania zamówień publicznych na systemy informatyczne wydane w 2009 roku dostępne są na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych pod adresem [https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf\\_file/0025/27574/Rekomendacje\\_UZP20ws\\_zamowiec584\\_na\\_sysy\\_emy\\_informatyczne.pdf](https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0025/27574/Rekomendacje_UZP20ws_zamowiec584_na_sysy_emy_informatyczne.pdf)

<sup>2</sup> Ustawa z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych (tekst jednolity: (Dz.U. z 2017 r. poz. 2077 ze zm.).

Podsumowując, w ocenie Wykonawcy, jedynie nabycie przez Zamawiającego urządzenia wraz z pełnym oprogramowaniem oraz **wszelkimi kodami i dostępnymi serwisowymi**, a następnie dzięki temu przeprowadzenie konkurencyjnej procedury na pogwarancyjny jego serwis, można uznać za wyraz zastosowania wskazanej reguły w praktyce.

Na marginesie, Wykonawca wskazuje, że dalsze oszczędności dla Zamawiającego może przynieść również m.in. stosowanie części zamiennych innych niż te produkowane przez producenta. Jak bowiem wskazała Krajowa Izba Odwoławcza w wyroku z dnia 10 lutego 2011 roku, sygn. akt KIO 153/11, z przepisów ustawy o wyrobach medycznych nie wynika utrata certyfikatu zgodności CE dla całego produktu w wypadku użycia części zamiennych innej niż producenta, zwłaszcza jeśli niniejsza część ma także certyfikat zgodności CE, do tego jest dedykowana dla tomografu komputerowego danego producenta.

Uzyskanie informacji w powyższym zakresie ma dla Wykonawcy szczególnie istotne znaczenie – umożliwi mu bowiem złożenie oferty lepiej dostosowanej do potrzeb i wymagań Zamawiającego.

Podsumowując, Zamawiający może wymagać aby aparat oraz wszystkie oferowane urządzenia pozbawione były haseł, kodów, blokad serwisowych, itp., które po upływie gwarancji utrudniałyby właścicielowi dostęp do opcji serwisowych lub naprawę aparatu i urządzeń przez inny niż Wykonawca umowy podmiot, w przypadku nie korzystania przez zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy lub udostępnienie haseł, kodów serwisowych, itp., załączonych najpóźniej w ostatnim dniu gwarancji – dotyczy kompletnego przedmiotu zamówienia.

Poniżej przedstawiamy przykładowy zapis w SWZ, stosowany przez Zamawiających w projektach umowy:

*Sprzedawca bezwzględnie gwarantuje (art. 473 § 1 kodeksu cywilnego) że Sprzęt, o którym mowa w § 1 ust. 1 Umowy, po upływie okresu gwarancji, o którym mowa w § ... ust. ... jest lub będzie pozbawiony wszelkich blokad itp., w tym w szczególności kodów serwisowych które po upływie gwarancji uniemożliwiałyby lub utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych lub naprawę Sprzętu przez inny niż Sprzedawca podmiot w przypadku niekorzystania przez Zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Sprzedawcy - na ryzyko Sprzedawcy. Sprzedawca najpóźniej w ostatnim dniu okresu gwarancji udostępni Zamawiającemu wszelkie kody serwisowe lub odblokuje urządzenie umożliwiając Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych i naprawę. Powyższe dotyczy również aktualizacji oprogramowania i zmiany kodów serwisowych.*

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ pkt III.9**

## **Zestaw pytań nr 18**

Dotyczy pakietu nr 3 Lampa operacyjna

1. Dot. pkt 39. Czy zamawiający dopuści grubość czasz 71mm?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**
2. Proszę o podanie z jakiego materiału wykonany jest sufit - strop na którym będzie dokonany montaż lampy?  
**Odpowiedź: strop wykonany jest jako strop typu Ackermana**
3. Czy w miejscu montażu doprowadzone są wszystkie potrzebne przewody do podłączenia lampy? Jeśli nie to czy wykonawca musi je doprowadzić we własnym zakresie i jaka jest odległość do

rozdzielni?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga od Wykonawcy podłączenia lampy do rozdzielni, odległość 15 metrów.

**Ponadto, Zamawiający usuwa z załącznika nr 1A do SWZ dodany omyłkowo pkt I.41 dotyczący wymogu odbycia wizji lokalnej i załącza zmodyfikowany zał. 1 A do Swz w tym zakresie, na którym należy złożyć ofertę.**

## Zestaw pytań nr 19

### Pytanie 1

**Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 9 oraz Dotyczy załącznika nr 1A, pakiet nr 12, warunki gwarancji i serwisu, poz. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Czas reakcji autoryzowanego serwisu od chwili zgłoszenia awarii lub usterki wyniesie maksymalnie 48 godzin w dni robocze. Czas reakcji serwisu oznacza czas rozpoczęcia usuwania awarii lub usterki w miejscu, w którym urządzenie jest używane, liczony od momentu przesłania Wykonawcy zgłoszenia o awarii lub usterki za pośrednictwem poczty elektronicznej. Za dni robocze przyjmuje się dni od poniedziałku do piątku od godz. 7.00-17.00 z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy na podstawie odrębnie obowiązujących przepisów. Zgłoszenie awarii lub usterki nastąpi w formie pisemnej za pośrednictwem poczty elektronicznej. Wykonawca jest zobowiązany niezwłocznie potwierdzić otrzymanie zgłoszenia”?

**Odpowiedź:** zgodnie z projektem umowy.

### Pytanie 2

**Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się do skutecznego usunięcia zgłoszonej awarii lub usterki w ramach udzielonej gwarancji w terminie do 7 dni roboczych od chwili dostarczenia sprzętu do serwisu (w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy), albo maksymalnie 14 dni roboczych w przypadku awarii wymagającej sprowadzenia części zamiennych”?

**Odpowiedź:** zgodnie z projektem umowy.

### Pytanie 3

**Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku, jeżeli naprawa potrwa dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu urządzenie zastępcze o takich samych lub lepszych parametrach bez dodatkowych opłat”?

**Odpowiedź:** zgodnie z projektem umowy.

### Pytanie 4

**Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W okresie gwarancji Wykonawca zapewnia wykonanie w ramach wynagrodzenia przeglądów gwarancyjnych/okresowych/serwisowych/technicznych w zakresie bezusterkowej eksploatacji dostarczonego przedmiotu umowy zgodnie z zaleceniami producenta na warunkach określonych w załączniku nr 1A do swz stanowiącym opis przedmiotu zamówienia. Bezpłatny przegląd techniczny obejmuje dojazdy/przejazdy pracowników serwisu, robociznę, z wyłączeniem części zużywalnych. Te będą osobno kalkulowane po wykonaniu danego przeglądu. Przeglądy gwarancyjne i okresowe Wykonawca zobowiązany jest wykonywać w terminach gwarantujących zachowanie ciągłości okresów i wynikających z dokumentacji technicznej urządzenia lub odpowiednich przepisów prawa i

zgłaszać pisemnie Zamawiającemu wraz z dostarczeniem dokumentów, potwierdzających wykonanie przeglądu”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 5**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku niewykonania przez Wykonawcę zobowiązań wynikających z rękojmi lub gwarancji, Zamawiający może zlecić usunięcie tych wad i usterek osobie trzeciej, posiadającej autoryzację producenta, obciążając Wykonawcę wszelkimi kosztami związanymi z ich usunięciem, bez utraty uprawnień z tytułu rękojmi lub gwarancji”?

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 6**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

W przypadku sporów dotyczących napraw gwarancyjnych, które w ocenie Wykonawcy będą następstwem nieprawidłowego użytkowania, Zamawiający może przekazać sprzęt do oceny jego jakości niezależnemu podmiotowi posiadającemu autoryzację producenta, informując o powyższym Wykonawcę i zapewniając możliwość ustosunkowania się do ewentualnych zarzutów ze strony ww. podmiotu (bez utraty gwarancji i rękojmi). Koszty czynności oceny zostaną poniesione przez ten podmiot dla którego wynik oceny będzie negatywny.

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 7**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2.a**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., za zwłokę w dostawie, montażu, uruchomieniu i konfiguracji przedmiotu umowy oraz przeszkoleniu personelu w wysokości 1 % wartości brutto przedmiotu dotyczącego powyższego określenia”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 8**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2.b**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., w przypadku uchybienia przez Wykonawcę terminowi, o którym mowa w § 3 ust. 10, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3 % wartości brutto przedmiotu umowy określonej w § 4 ust. 1 za każdy dzień zwłoki”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 9**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2.c**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., za brak wykonania zobowiązania, o którym mowa w §3 ust.15 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3 % całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 10**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2.d**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., w razie niedostarczenia przez Wykonawcę urządzenia zastępczego w wypadkach i na warunkach, o których mowa w § 3 ust. 11 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1 % wartości brutto naprawianego aparatu za każdy dzień, w którym Zamawiający będzie z tego tytułu pozbawiony możliwości korzystania z danego urządzenia”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 11**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2.e**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 7 % wartości brutto przedmiotu umowy w szczególności w przypadkach:

- dostawy przedmiotu umowy niezgodnego z załącznikiem nr 1A do swz i ofertą przetargową,
- dostawy wadliwego przedmiotu umowy przy braku usunięcia wadliwości w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego,
- wadliwości w montażu, uruchomieniu i konfiguracji przedmiotu umowy przy braku ich usunięcia w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 12**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2.f**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., za odstąpienie od umowy /wypowiedzenie/rozwiązanie umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 7% wartości brutto umowy określonej w § 4 ust. 1 umowy”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 13**

##### **Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekroczyć 50% wartości umowy. Strony niezależnie od kar umownych mogą dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego przewyższającego kary umowne”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 14**

##### **Dotyczy warunków umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapis i wprowadzenie go do umowy:

„Fakt dostarczenia urządzenia zastępczego w przypadku przedłużającej się realizacji zobowiązań umownych wyłącza możliwość naliczania kar umownych”?

**Odpowiedź: zgodnie z projektem umowy.**

#### **Pytanie 15**

##### **Dotyczy załącznika nr 1A, pakiet nr 12, warunki gwarancji i serwisu, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Gwarancja dostępności części zamiennych przez okres min. 8 lat”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

## **Zestaw pytań nr 20**

**Pytanie nr 1: Dotyczy Pakietu nr 5, wiersz 77 tabeli OPZ załącznik nr 1A do SWZ**



Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie i modyfikację, że Zamawiający będzie wymagał co najmniej 2 jednoczesnych użytkowników z dostępem do wszystkich wymaganych aplikacji klinicznych.

Jak wynika z analizy innych postępowań przetargowych i wymagań użytkowników standardowym dla zapewnienia elastyczności i ciągłości pracy jest wymaganie co najmniej 2 jednoczesnych użytkowników z dostępem do wszystkich wymaganych aplikacji klinicznych. Zaskakującym jest wymaganie rozwiązania klient-serwer z możliwością zaoferowania tylko 1 użytkownika przy tak rozbudowanym wymaganym pakiecie aplikacji klinicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, wymagany dostęp min. 3 użytkowników jednocześnie z dostępem do wszystkich wymaganych aplikacji klinicznych**

**Zamawiający załącza zmodyfikowany zał. 1 A do Swz w zakresie pakietu nr 5 w pkt I.77, na którym należy złożyć ofertę.**

**Pytanie nr 2: Dotyczy Pakietu nr 5, tabela OPZ załącznik nr 1A do SWZ – stacja opisowa**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, ile stacji opisowych (stacja kliencka serwera) należy zaoferować w cenie oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ Zamawiający wymaga 1 szt stacji opisowej.**

**Pytanie nr 3: Dotyczy Pakietu nr 1 Aparat USG, Części IV wiersz 8 tabeli OPZ zał. nr 1A do SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że na spełnienie wymogu opisanego w wierszu nr 8 Zamawiający zaakceptuje wariant wersji zapasowej, pozwalającej przywrócić system do pracy, który znajduje się na partycji dysku twardego aparatu. Taki wariant nie jest zabezpieczony żadnymi kodami serwisowymi i umożliwia samodzielne przywrócenie pracy systemu i nie trzeba dostarczać żadnych nośników typu Pendrive czy CD/DVD.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, awaria dysku twardego nie gwarantuje możliwości przywrócenia systemu.**

**Pytanie nr 4: Dotyczy § 2 ust. 3 pkt. e) wzoru umowy dla Pakietu nr 1 Aparat USG zał. nr 2 do SWZ**

W przypadku odpowiedzi pozytywnej na Pytanie nr 3, prosimy Zamawiającego o wykreślenie pkt. e) z ust. 3 umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 5: Dotyczy Pakietu nr 1, 5 i 11**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jeśli do wykonania przeglądów technicznych zaoferowanych aparatów (USG, Tomograf komputerowy, RTG) przez niezależny serwis po upływie okresu gwarancji nie są wymagane żadne kody / hasła to wykonawca jest zwolniony z ich dostarczenia.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, pod warunkiem, że urządzenie zostanie odblokowane w taki sposób, żeby możliwe było wykonanie przeglądu zgodnie z zaleceniami producenta.**

**Pytanie nr 6: Dotyczy §3 ust. 4 wzoru umowy dla Pakietu nr 1 oraz §9 ust. 4 wzoru umowy dla Pakietu nr 5 i 11**

Zwracamy się z prośbą o zmianę treści ust. 4 poprzez dodanie wyrazu „istotnych” zgodnie z art. 581 § 1 kodeksu cywilnego i nadanie mu następującego brzmienia: *„Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków gwarant dostarczył uprawnionemu z gwarancji zamiast rzeczy wadliwej rzecz wolną od wad albo dokonał **istotnych** napraw rzeczy objętej gwarancją, termin gwarancji biegnie na nowo od chwili dostarczenia rzeczy wolnej od wad lub przekazania rzeczy naprawionej. Jeżeli gwarant wymienił część rzeczy, przepis powyższy stosuje się odpowiednio do części wymienionej. W innych wypadkach termin gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w ciągu którego wskutek wady rzeczy objętej gwarancją uprawniony z gwarancji nie mógł z niej korzystać”*.

Pragniemy zauważyć, iż bez dodania wyrazu „istotnych”, każda naprawa (nieistotna) będzie powodowała rozpoczęcie biegu gwarancji od nowa na urządzenie objęte umową.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**Pytanie nr 7: Dotyczy §3 ust. 4 wzoru umowy dla Pakietu nr 1 oraz §9 ust. 4 wzoru umowy dla Pakietu nr 5 i 11**

W przypadku odpowiedzi pozytywnej na pytanie nr 6, prosimy Zamawiającego o dodanie do ust. 4 następującego zdania: *„Za istotną naprawę uznaje się naprawę, która powoduje przestój urządzenia powyżej 14 dni, lub jednorazową wymianę części o wartości powyżej 30% wartości brutto umowy”*.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**Pytanie nr 8: Dotyczy Pakietu nr 11, wiersz 14 tabeli OPZ zał. nr 1A do SWZ**

Prosimy o dopuszczenie aparatu rtg renomowanego producenta, który posiada zakres ruchu pionowego kolumny 165 cm, ale uwzględniając wysokość konstrukcji montażowej możliwej do zainstalowania w pomieszczeniu Zamawiającego będzie miał użyteczny zakres ruchu pionowego kolumny około 152 cm. Wszystkie pozostałe wymagania w zakresie ruchów będą spełnione. Pozytywna odpowiedź jest niezbędna w celu złożenia ważnej i nie podlegającej odrzuceniu oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 9: Dotyczy Pakietu nr 1 Aparat USG, Pakietu nr 5 Tomograf komputerowy oraz Pakietu nr 11 RTG**

Prosimy Zamawiającego o skrócenie obowiązku zapewnienia dostępności części zamiennych **do 8 lat**.

Pozytywna odpowiedź znacząco wpłynie na wysokość zaoferowanej ceny. Zaznaczyć należy, iż producent, zbywca bądź importer nie ma obowiązku, nałożonego prawem, na produkcję czy przechowywanie części zamiennych przez tak długi okres, jeśli w wyniku np. zastosowania nowszych technologii, wdrożenia nowego produktu, nie będzie kontynuował produkcji części zamiennych do produktów sprzed kilku lat. Koszty magazynowania części zamiennych, aby zadośćuczynić postanowieniom umowy, są zbyt wysokie i niosą ryzyko ponoszenia dużych kosztów przez Wykonawcę, co może wpłynąć na zaniżenie kręgu potencjalnych Wykonawców i zawyżenie ceny oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 10: Dotyczy Rozdziału III pkt. 4.1 SWZ oraz Rozdziału VII pkt. 1.7.1 SWZ**

Prosimy o odpowiedź, czy w związku z nieistnieniem podstawy prawnej wymogu przedstawienia kopii powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako przedmiotowego środka dowodowego, Zamawiający odstąpi od wskazanego wymogu?

(i) od 1 lipca 2023 r. system powiadomień funkcjonujący na podstawie przepisów nieobowiązującej już ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych został zastąpiony internetową bazą danych – prowadzonym przez URPL Wykazem dystrybutorów wyrobów, systemów lub zestawów zabiegowych mających siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wskazany system, będący domyślnym sposobem informowania URPL o udostępnianych na rynku wyrobach medycznych nie przewiduje możliwości wygenerowania dokumentu potwierdzającego złożenie w urzędzie takiej informacji;

(ii) obowiązek powiadamiania URPL przez dystrybutorów wyrobów medycznych dotyczy wyłącznie dystrybutorów, którzy jako pierwsi wprowadzają dany wyrób medyczny do użytkowania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wymaganie przedstawienia kopii powiadomienia może wobec tego stanowić formę dyskryminacji rodzimych przedsiębiorców – dystrybutorów, którzy działają wyłącznie na polskim rynku oraz pośrednio także wyrobów medycznych polskiej produkcji;

(iii) powiadomienie wysyłane do URPL ma charakter wyłącznie informacyjny i nie prowadzi do rejestracji wyrobu, ani do wydania jakiegokolwiek decyzji o dopuszczeniu do obrotu, co zostało wyraźnie podkreślone w Komunikacie Prezesa URPL z dnia 27 września 2023 r. w sprawie statusu zgłoszeń i powiadomień o wyrobach medycznych. W wymienionym komunikacie, Prezes URPL zwraca uwagę, że dokumentami, które potwierdzają spełnienie przez dany wyrób medyczny wymogów określonych w przepisach Rozporządzenia UE 2017/745 są wystawiona przez producenta deklaracja zgodności lub certyfikat jednostki notyfikowanej, jeżeli jest wymagany. Złożenie do URPL powiadomienia w żaden sposób nie potwierdza zgodności danego wyrobu medycznego z przepisami Rozporządzenia 2017/745, ustawy o wyrobach medycznych czy jakiegokolwiek innego aktu prawnego – tak jak wspomniano, ma ono charakter wyłącznie informacyjny;

(iv) z uwagi na wskazany wyżej charakter powiadomienia, wymóg przedstawienia jego kopii może stanowić naruszenie art. 106 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, który wyraża zasadę żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający uzna warunek za spełniony pod warunkiem że Wykonawca udowodni że dokonał zgłoszenia do internetowej bazy danych oferowanego wyrobu w formie wydruku lub linku do strony internetowej.**

**Pytanie nr 11:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie, aby w przypadku oferty złożonej przez konsorcjum, każdy z konsorcjantów mógł złożyć osobną fakturę za zakres przedmiotu zamówienia, jaki wykonał?

Pozytywna odpowiedź korzystanie wpłynie na wysokość zaoferowanej ceny.

W przypadku odpowiedzi pozytywnej, prosimy o wprowadzenie do wzorów umów zapisu: „W przypadku oferty złożonej przez konsorcjum, każdy z konsorcjantów może złożyć osobną fakturę za zakres przedmiotu zamówienia, jaki wykonał.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższego zapisu do wzoru umowy w zakresie pakietu nr 5 i 11. Zamawiający załącza zmodyfikowany wzór umowy (dodano §7 ust. 22)**

**Pytanie nr 12 – dotyczy wizji lokalnej:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna za spełniony obowiązek odbycia wizji lokalnej, jeśli w przypadku oferty złożonej przez konsorcjum wizję odbędzie jeden z członków konsorcjum.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

## **Zestaw pytań nr 21**

### **PAKIET NR 7**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek oparty na 2 eliptycznych?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek nie posiadający ramę leża na której umieszczone są segmenty zamiast dodatkowej platformy leża?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

3. Czy zamawiający dopuści ramę leża wypełnioną płytą HPL?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o całkowitej długości 2130 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o całkowitej szerokości 800 mm z opuszczonymi barierkami?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w koło kierunkowe o średnicy 100 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w boczne metalowe, składane barierki nie posiadające na całej długości tworzywowej powierzchni?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek ze stałym segmentem nóg bez możliwości jego uniesienia?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

9. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający dźwignie do regulacji przechyłów wzdłużnych oraz wysokości za pomocą dwóch dźwigni umieszczonych blisko siebie?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

10. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z materacem w pokrowcu wodoodpornym, odpornym na promieniowanie UV i środki chemiczne, posiadająca ochronę przed mikroorganizmami pokryta powłoką ochronną przeciwko zarazkom, plamom i ścieraniu, posiadająca atest trudnozapałności?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

## **Zestaw pytań nr 22**

Pytania do Pakietu nr 1:

1. ( dotyczy pkt 15 pakietu nr 1 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne o średnicy kopuły 52 cm, a licząc z brudnym uchwytem ( relingiem ) 60 cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

2. ( dotyczy pkt 16 i 26 pakietu nr 1 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne w których kopuła posiada 60 źródeł LED i mocy 60 W ?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

3. ( dotyczy pkt 20 pakietu nr 1 ) Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne z regulacją temperatury barwowej 3800 K, 4400 K, 5000 K?

**Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami**

## **Zestaw pytań nr 23**

**Pytanie nr 1: Dotyczy Pakietu nr 11, I. CYFROWY APARAT RTG KOSTNO-PŁUCNY Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM 1 SZTUKA – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE:**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający opisując przedmiot Zamówienia „I. CYFROWY APARAT RTG KOSTNO-PŁUCNY Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM 1 SZTUKA – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE” oczekuje zaoferowania i dostarczenia produktu, który będzie posiadał jedną deklarację CE na całe urządzenie oraz podstawowe komponenty od jednego producenta minimum: zawieszenie sufitowe, generator, stół, lampa rtg, statyw płucny oraz oprogramowanie obrazowe.

Obecny zapis nie zabezpiecza Zamawiającego przed zakupem aparatu analogowego z ucyfrowieniem lub wielu produktów nie będących jednym urządzeniem.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza**

## **Zestaw pytań nr 24**

### **Pytania do wzoru umowy (pakiet 11)**

#### **1) Dot. §4 ust. 3 lit. d) projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca wnosi o usunięcie §4 ust. 3 lit. d) z projektowanych postanowień umownych.

#### **Uzasadnienie:**

Rozdział VII MDR zobowiązuje producentów wyrobów medycznych do zapewnienia nadzoru nad bezpieczeństwem użytkownika wyrobu a w szczególności bezpieczeństwu pacjentów. W celu zabezpieczenia dostępu do ustawień systemowych mających wpływ na parametry zapewniające jego bezpieczne używanie, wszyscy producenci wprowadzają kody zabezpieczające, które udostępniają tylko osobom i podmiotom posiadającym odpowiednią wiedzę, doświadczenie oraz posiadającym właściwe przeszkolenie przeprowadzone przez producenta.

W okresie gwarancyjnym z uwagi na odpowiedzialność producenta, dostęp taki ma tylko autoryzowany serwis świadczący usługi gwarancyjne, natomiast po okresie gwarancji dostęp do systemu producent uzależnia od posiadania wyżej wspomnianego przeszkolenia.

Szczególną uwagę pod kątem przedmiotu niniejszego wniosku należy zwrócić na przepis art. 63 ust. 3 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), który stanowi, że podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów wykorzystujący wyroby do działalności gospodarczej lub zawodowej są obowiązani posiadać dokumentację wykonanych instalacji, napraw, konserwacji, działań serwisowych, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu, wynikających z instrukcji używania wyrobu, który wykorzystują do udzielania świadczeń zdrowotnych lub usług, zawierającą co najmniej daty wykonania tych czynności, imię i nazwisko lub nazwę (firmę) podmiotu, który wykonał te czynności, ich opis, wyniki i uwagi dotyczące wyrobu oraz kwalifikacje osób wykonujących wymienione czynności, jeżeli jest to wymagane na podstawie przepisów wykonawczych. Z treści tego przepisu, a także z uzasadnienia do projektu ustawy (Druk Sejmowy nr 1764) wynika, że ustawodawca celowo nie wprowadził możliwości posiadania przez podmiot wykonujący działalność leczniczą oraz użytkownicy wyrobów dostępu do kwestii serwisowych (kodów serwisowych). Gdyby cel ustawodawcy była właśnie taki (posiadanie dostępu serwisowego przez użytkownika / podmiot leczniczy), to wynikałoby to z przepisów, a tak nie jest.

Zauważyć zatem trzeba, że każdy podmiot posiadający odpowiednią wiedzę, doświadczenie i wymagane szkolenia będzie posiadał wspomniane kody dostępowe, do danego wyrobu medycznego, w związku, z czym odpadnie potrzeba żądania przez Zamawiającego takich kodów od Wykonawcy.

Wniosek niniejszy jest zatem konieczny i słuszny tak w warstwie faktycznej, jak i prawnej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**2) Dot. §8 ust. 3 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o zmianę treści §8 ust. 3 projektowanych postanowień umownych tak by otrzymał on brzmienie:

„Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości umowy. Strony niezależnie od kar umownych mogą dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego przewyższającego kary umowne.”.

**Uzasadnienie:**

Zmiana dotyczy urynkowania projektowanej łącznej stawki kary umownej – rynek wskazuje, że SP ZOZ-y formułują łączną karę umowną na poziomie 20 %. Wyższe stawki są karą umowną rażąco wygórowaną, abstrahującą od realiów rynku.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**3) Dot. §8 ust. 5 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o wykreślenie §8 ust. 5 z projektowanych postanowień umownych.

**Uzasadnienie:**

Kary umowne mogą być kwestionowane przez wykonawcę. W takim zakresie dokonywanie potrąceń kar, które mogą być sporne powoduje pokrzywdzenie wykonawcy i pozbawienie go należnego mu wynagrodzenia jedynie na podstawie dyskrecjonalnej decyzji Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**4) Dot. §9 ust. 2 projektowanych postanowień umownych:**

Wykonawca zwraca się o zmianę treści §9 ust. 2 projektowanych postanowień umownych tak by otrzymał on brzmienie:

„Bieg gwarancji rozpoczyna się z dniem protokolarnego odbioru bez istotnych wad przedmiotu umowy przez Zamawiającego, potwierdzającego sprawność przedmiotu umowy, jego kompletność oraz zgodność z umową.”.

**Uzasadnienie:**

Wykonawca wnioskuje o dodanie do §9 ust. 2 sformułowania „bez istotnych uwag”. Pierwotne brzmienie może mieć charakter abuzywny - zgodnie z utrwalonym orzecznictwem sądowym

zamawiający może odmówić odbioru przedmiotu dotkniętego jedynie wadą istotną (przykładowo wyrok SA w Szczecinie z dnia 17 lutego 2016 roku, sygn. akt: I ACa 1099/15, wyrok SN z dnia 9 października 2003 roku, sygn. akt: I CK 137/02). W takich zatem uwarunkowaniach bez podstawy prawnej byłoby działanie zamawiającego, który wstrzyma potwierdzenie należytej realizacji dostawy uwagi na pojawienie się uwag lub zastrzeżeń o charakterze nieistotnym.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**5) Wykonawca zwraca się o dodanie do projektowanych postanowień umownych ust. 4 do §12 o treści:**

„Rozwiązanie / wypowiedzenie / wypowiedzenie umowy albo odstąpienie od niej powoduje obowiązek zapłaty przez Zamawiającego wynagrodzenia Wykonawcy za prawidłowo wykonaną część umowy.”,

albo treści równoważnej

**Uzasadnienie:**

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną płatność za prawidłowo wykonaną część umowy – niezależnie od przyczyny odstąpienia.

**Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.**

**6) Wykonawca wnosi o dodanie do umowy postanowienia dot. możliwości korzystania z mediów dla potrzeb wykonania umowy, np. o treści jak niżej jako chociażby §4 ust. 10 projektowanych postanowień umownych.**

„Zamawiający umożliwi na swój koszt korzystanie przez Wykonawcę z mediów, w szczególności energii elektrycznej, dla potrzeb wykonywania umowy, w tym czynności dostawy, montażu i uruchomienia sprzętu medycznego objętego Umową.”,

albo postanowienia o treści równoważnej.

**Uzasadnienie:**

Wykonawca musi mieć zagwarantowaną możliwość korzystania z mediów (energii elektrycznej) dla potrzeb realizacji umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie postanowień dotyczących możliwości korzystania z mediów dla potrzeb wykonania umowy dla pakietu nr 5, 11 oraz 13. Zamawiający załącza zmodyfikowany wzór umowy (dodano: § 4 ust.10-pakiet nr 5 i 11, § 1 ust.10- pakiet nr 13)**



## **Zestaw pytań nr 25**

### **Pytanie 1, Dot. PAKIET NR 11, CYFROWY APARAT RTG KOSTNO-PŁUCNY Z ZAWIESZENIEM SUFITOWYM WRAZ Z MODERNIZACJĄ PRACOWNI RTG, punkt 109**

W związku z tym, że urządzenie typu Bobix zostało wycofane z produkcji oraz sprzedaży w Polsce jak i krajach Europejskich prosimy Zamawiającego o wykreślenie z postępowania punktu 109 tj „Bobix wraz z uchwytem“.

Wymagana jest pozytywna odpowiedź Zamawiającego w celu umożliwienia złożenia przez naszą firmę ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Ponadto na podstawie udzielonych odpowiedzi, Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w rozdziale IV pkt 1 - Termin wykonania zamówienia, nadając mu następujące brzmienie:**

**„ 1. Termin wykonania przedmiotu zamówienia wynosi:**

- dla pakietu nr 1, 2, 4, 5, 6, 7,8 ,9, 10, 12, 13- do 60 dni od daty podpisania umowy
- dla pakietu nr 3 i 11- do 74 dni od daty podpisania umowy.

**Zamawiający przekazuje Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w powyższym zakresie.**

**Z poważaniem**